



(5) Int. Ci.7:

(1) BUNDESREPUBLIK **DEUTSCHLAND**



DEUTSCHES PATENT- UND **MARKENAMT**

® Offenlegungsschrift ® DE 100 41 541 A 1

② Aktenzeichen: 100 41 541.5 2 Anmeldetag: 24. 8. 2000 (4) Offenlegungstag: 14. 3. 2002

C 07 K 16/00 C 07 K 14/435 A 61 K 38/17 C 07 H 21/00 C 12 N 15/63 C 12 N 15/13

- (7) Anmelder: Duchene, Michael, Dr., Wien, AT
- (4) Vertreter: Weickmann & Weickmann, 81679 München

@ Erfinder:

Duchêne, Michael, Dr., Wien, AT; Binder, Marina, Wien, AT; Mahler, Vera, 91054 Erlangen, DE; Hayek, Brigitte, Wien, AT; Prozell, Sabine, 10407 Berlin, DE; Schöller, Matthias, 10247 Berlin, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Rekombinante Allergene aus der Motte Plodia interpunctella

Die Erfindung betrifft rekombinante Allergene p40 (Argininkinase), p33 (Tropomyosin), p84 (Arylphorin) und p27 (eine Oxidoreduktase) aus der Dörrobstmotte Plodia interpunctella, deren Fragmente und abgeleitete rekom-binante DNA-Moleküle, Vektoren und Wirtszellen, die diese rekombinanten DNA-Moleküle enthalten, sowie diagnostische und therapeutische Anwendungen der beschriebenen Allergene und Fragmente.

Beschreibung

[0001] Die vorgestellte Erfindung befaßt sich insbesondere mit dem Problem der allergischen Reaktion auf Invertebratenproteine am Beispiel der Allergie gegen Proteine aus der Dörrobstmotte Plodia interpunctella. Sie beschreibt rekombinante Moleküle, die von vier Allergenen dieser Spezies abgeleitet sind und ihre Anwendung für Diagnose und Therapie von Allergen und die Detektion von Allergenen in der Umwelt des Menschen.

Hintergrund der Erfindung

[0002] Bis zu 20% der Bevölkerung der Industriestaaten leiden unter Typ I allergischen Symptomen (Rhinitis, Konjunktivitis, bronchialem Asthma) (Myamoto et al., 1992). Bei der Typ I Allergie bindet das Allergen an IgE-Antikörper auf der Oberfläche von Mastzellen. Das IgE ist an die hochaffinen Fc Rzeeptoren gebunden, die durch die zusätzliche Bindung der Allergene quervernetzt werden und damit der Mastzelle signalisieren, biologische Mediatoren wie zum Beispiel Histamin freizusetzen (Segal et al., 1977). In den vergangenen Jahren ist gezeigt worden, daß Allergene meist wasserlösliche Proteine sind, die in vielen Fällen in rekombinanter Form erzeugt werden können (Kraft et al., 1999). Noch vor wenigen Jahren wurde ausschließlich speziesspezifische Allegiediagnostik betrieben, bei der Gesamtextrakte natürlicher Allergenquellen, z. B. von Pollen oder Tierhaarextrakte als Antigen eingesetzt wurden. Diese Extrakte sind biochemisch nicht genau definiert, manchmal fehlen wichtige allergene Komponenten. Deshalb wird in den vergangenen Jahren in zunehmender Weise eine komponentenspezifische Diagnose (CRD, "component resolved diagnosis") mit Hilfe von gut definierten, rekombinanten Allergenen eingeführt (Valenta et al., 1999).

[0003] Während die Allergene außerhalb des Hauses meist mit Pflanzenpollen assoziiert sind, kommen im Haus mehr Allergene aus Tieren vor, sowohl von Schädlingen als auch von Haustieren. Bei den Schädlingen steht als Allergenquelle die Hausstaubmilbe, ein Spinnentier (Thomas und Smith, 1999) an erster Stelle. Besonders in den USA ist die Küchenschabe, ein flügelloses Insekt, auch als Allergenquelle wichtig (Rosenstreich et al., 1997; von Wijnen et al., 1997). Von beiden sind eine Reibe rekombinanter Allergene bekannt (Arnuda et al., 1995; Thomas und Smith, 19991. Eine zusätzliche Allergenquelle im Haus sind Schimmelpilze, von denen in den letzten Jahren ebenfalls mehrere allergene Komponenten charakterisiert und für die Diagnostik eingesetzt wurden (Unger et al., 1999).

[0004] Diese Erfindung befaßt sich mit einer bisher kaum untersuchten Allergenquelle im häuslichen Bereich, den Motten. Bei den Motten handelt es sich um Insekten, um echte Schmetterlinge (Lepidoptera). Die Hauptvertreter sind Plodia interpunctella, die Dörrobstmotte, im englischen Sprachgebrauch "Indian meal moth" und Tineola bisseliella, die Kleidermotte, "webbing clothes moth". Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf P. interpunctella, allerdings sind die verschiedenen Mottenarten nah verwandt und deshalb ist zu erwarten, daß die Allergene der verschiedenen Mottenarten immunologisch kreuzreaktiv sind. Die Dörrobstmotte ist ein Nahrungsmittelparasit, sie wird hauptsächlich in der Küche gefunden und befällt trockene Nahrungsmittel wie Nüsse, Dörrobst, Schokolade, Hafer, Maismehl, Müesli. Es wird vermutet, daß die Dörrobstmotte aus Südamerika stammt. Sie ist der häufiste Nahrungsmittelschädling in den amerikanischen Haushalten und wurde deshalb im Mai 1999 vom Department of Environmental Health & Safety der Harvard Universität zum "Schädling des Monats" gewählt (http://www.uos.harvard.edu/ehs/hot_topics/pon_meal_moth.html). Auch in den deutschen Haushalten ist die Dörrobstmotte häufig (zum Beispiel: Vorratsschädling Nr. 1: die Dörrobstmotte. Sendung im Westdeutschen Rundfunk am 9. Mai 1997, von Michael Wiegert-Wegener). Abgestorbene Motten trocknen aus und landen typischerweise über den Hausstaub im Staubsauger. Dieser stößt große Mengen von winzigen Staubpartikeln aus, die auch Proteine der eingesaugten Insekten und damit potentielle Allergene enthalten.

[0005] Bisher ist noch von keinem Allergen aus irgendeiner Mottenspezies die Struktur aufgeklärt worden. Außerdem gibt es noch keine Publikation in der gesamten medizinischen Literatur (Medline), die sich mit der Dörrobstmotte im Zusammenhang mit Allergie beschäftigt. Dennoch gibt es eine kleine Zahl von Publikationen, die sich mit Allergien gegen andere Motten beschäftigen. Die Studie von Baldo und Panzani (1988) charakterisiert Extrakte verschiedener Insektenspezies, darunter auch der Kleidermotte (Tineola bisselliella) mit IgB Immunoblots, enthält jedoch keine Primärstrukturen. Mehrere Publikationen berichten über allergische Reaktionen gegen Motten oder Seidenraupen bei beruflicher Exposition, zum Beispiel mit Seidenraupen (Komase et al. 1997, Suzuki et al., 1995, Wang et al., 1994), verschiedenen Schmetterlingen (Davis and Jenkins 1995), oder Mehlmotten (Storms et al., 1981).

50 [0006] Die vorliegende Erfindung stellt vier rekombinante Allergene aus der wichtigsten Nahrungsmittelmotte für verschiedene medizinisch-diagnostische, umweltanalytische und therapeutische Zwecke zur Verfügung.

[0007] Homologe der vier beschriebenen Allergene sind in verschiedenen Spezies in der Vergangenbeit bereits untersucht worden, es handelt sich um Argininkinasen, Tropomyosine, Arylphorine und eine Pamilie von Oxidoreduktasen. Tropomyosine sind als Allergene gut beschrieben (Reese et al., 1999) und auch zum Arylphorin als Allergen bei Schaben (Periplaneta americana) gibt es eine Publikation (Wu et al., 1996). In der Literatur sind auch schon einige Redox-Enzyme als Allergen beschrieben, hauptsächlich bei Pilzen und Pflanzen. Das Protein, das zu der gefundenen Oxidoreduktase aus der Motte am nächsten verwandt ist, ist die bakterielle Glukose-1-Dehydrogenase (Nagao et al., 1992), welche selbst nicht als Allergen bekannt ist. Die Argininkinase ist hingegen noch nicht als Allergen identifiziert worden, auch wenn in einer Publikation über ein Allergen Par f 1 aus der Garnele Parapenaeus fissurus Peptidsequenzen veröffentlicht wurden, die Sequenzähnlichkeiten zu Argininkinasen anderer Spezies aufweisen (Lin et al., 1993). Diese Ähnlichkeiten wurden jedoch in der Veröffentlichung nicht beschrieben. Die Argininkinase ist ein Enzym, das in Muskeln von Invertebraten Argininphosphat als Energie-Reservestoff bildet (Wyss et al., 1995). Auch bei Insekten wurde die Argininkinase in ihrer Primärstruktur aufgeklärt (Kucharski und Maleszka, 1998), allerdings nie als Allergen beschrieben.

[0008] Die vorliegende Erfindung basiert auf der Erkenntnis, daß die Dörrobstmotte, die in unseren Wohnungen sehr häufig als Nahrungsmittelschädling auftritt, auch eine Allergenquelle darstellen kann. Etwa die Hälfte der untersuchten Patientenseren wiesen IgB gegen Mottenallergene auf. Die Erfindung stellt molekular genau definierte Reagenzien zur Verfügung, die von den beschriebenen Allergen p40 (Argininkinase), p33 (Tropomyosin), p84 (Arylphorin) und p27 (Oxidoreduktase) abgeleitet sind und einerseits eine exakt definierte und einfache in vitro und in vivo Diagnose und The-

rapie der Allergie gegen Motten ermöglichen, andererseits den Nachweis von Mottenproteinen in Proben aus Haushalt, Schule oder Betrieb. Die Bezeichnungen der Allergene erfolgen in Anlehnung an ihre Molekulargewichte in kDa. [0009] Das Allergen p40 ist überdies ein neues Panallergen von wirbellosen Tieren, das auch in der Hausstaubmilbe, in der Schabe und in Meeresfrüchten gefunden wird und in diesen Spezies immunologisch verwandt mit p40 aus der Motte ist. So ist es denkbar, daß man sich durch den Kontakt mit Motten oder Milben sensibilisiert und in der Folge eine Nabrungsmittelallergie gegen Meeresfrüchte entwickelt. Für die Untersuchung einer solchen Kreuzsensibilisierung können das rekombinante p40 oder nahe verwandte Moleküle eingesetzt werden.

Beschreibung der Erfindung

[0010] Die Erfindung betrifft eine Nukleinsäure, kodierend für ein allergenes Polypeptid, umfassend

(a) eine der in SEQ ID No. 1, 3, 5 oder 7 dargestellten Sequenzen oder ein Fragment davon, welches für eine allergene Determinante davon kodiert.

10

- (b) eine von einer Sequenz gemäß (a) auf Grund einer Degeneration des genetischen Codes abweichende Sequenz,
- (c) eine Sequenz mit einer Identität > 80% zu einer der Sequenzen unter (a) und/oder (b) oder
- (d) eine Sequenz, die mit einer der Sequenzen gemäß (a), (b) und/oder (c) unter stringenten Bedingungen hybridisiert,
- sowie eine Nukleinsäure, umfassend einen Bereich, der für ein Polypeptid mit einer in SEQ ID No. 2, 4, 6 oder 8 dargestellten Sequenz kodiert.

[0011] Ein erster Aspekt der Erfindung sind rekombinante DNA-Moleküle, die Nukleotidsequenzen (I) aufweisen, die Polypeptide kodieren, die die Antigenität der Allergene p40, p33, p84 oder p27 besitzen und aus Arthropoden isoliert sind, oder Nukleotidsequenzen (II), die mit solchen Nukleotidsequenzen (I) unter hochstringenten Bedingungen hybridisieren. Die rekombinanten DNA-Moleküle umfassen auch degenerierte Varianten dieser Nukleotidsequenzen.

[0012] Die rekombinanten DNA-Moleküle können auch Nukleotidsequenzen enthalten, die für Polypeptide kodieren, die antigene Kreuzreaktivität und einen hohen Grad von Identität (vorzugsweise > 50%, insbesondere > 60 % oder > 75%) mit den Allergenen p40 p33, p84 und p27 aus Arthropoden besitzen, die in der Abb. 3-6 angegeben sind. Die Bezeichnungen p40, p33, p84 und p27 beziehen sich auf die Molekulargewichte der Polypeptide in kDa.

[0013] Der Ausdruck "Hybridisierung unter hochstringenten Bedingungen" gemäß der vorliegenden Erfindung wird wie bei Sambrook et al. (Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989) 1.101–1.104) verwendet. Bevorzugt liegt eine bochstringente Hybridisierung gemäß der vorliegenden Erfindung vor, wenn nach Waschen für 1 Stunde mit 1 × SSC und 0,1% SDS bei 50°C, bevorzugt bei 55°C, mehr bevorzugt bei 62°C und am meisten bevorzugt bei 68°C, und mehr bevorzugt für 1 Stunde bei 0,2 × SSC und 0,1% SDS bei 50°C, bevorzugt bei 55°C, mehr bevorzugt bei 62°C und am meisten bevorzugt bei 62°C und am meisten bevorzugt bei 68°C noch ein positives Hybridisierungssignal beobachtet werden kann.

[0014] Der Ausdruck "Identität", wie hierin verwendet, kann durch die Gleichung $I(\%) = [1 - V/X] \times 100$ definiert werden, worin I die Identität in % ausgedrückt bedeutet, X die Gesamtzahl der Nukleobasen einer Nukleotidsequenz für p40, p33, p27 oder p84 ist und V die Anzahl an davon abweichenden Nukleobasen der zu vergleichenden Sequenzen ist. [0015] Ein zweiter Aspekt der Erfindung sind rekombinante Expressionsvektoren oder rekombinante Klonierungssysteme, die eine Expressionskontrollsequenz aufweisen, die operativ mit einem der oben beschriebenen Moleküle verknüpft ist.

[0016] Ein dritter Aspekt der Erfindung ist eine Wirtszelle, die mit einem rekombinanten Molekül oder einem Vektor nach dem ersten oder zweiten Aspekt der Erfindung transformiert ist.

[0017] Bin vierter Aspekt der Erfindung ist ein rekombinantes oder synthetisches Protein oder Polypeptid, das antigene Bpitope der p40, p33, p84 oder p27 Molektile besitzt, die in den Aminosäuresequenzen von Abb. 3–6 enthalten sind. Das Protein oder Polypeptid kann dabei mit einem weiteren heterologen Polypeptid wie einer zellulosebindenden Domäne, β-Galaktosidase oder Glutathion-S-Transferase oder irgendeinem anderen Polypeptid fusioniert sein, das in prokaryontischen oder eukaryontischen Zellen exprimiert werden kann. Das Protein oder Polypeptid, das mit p40, p33, p84 oder p27 kreuzreaktiv ist, kann dabei mit analytisch nachweisbaren Gruppen oder mit wasserlöslichen oder wasserunlöslichen Phasen konjugiert sein, die für die Durchführung des Nachweises von Antikörpern wie zum Beispiel IgA, IgD, IgE, IgG oder IgM geeignet sind. In den Aspekten der Erfindung, die sich mit in vitro Diagnostik befassen (siehe unten), können die Peptide der Erfindung a) an eine wasserunlösliche Phase durch physikalische Adsorption oder eine kovalente Bindung gekoppelt sein oder b) kovalent an eine analytisch nachweisbare Gruppe (Markierung) gekoppelt sein.

[0018] Die erfindungsgemäßen Polypeptide oder Fragmente davon, welche antigene Determinanten enthalten, können als Immunogene zur Herstellung von Antikörpern eingesetzt werden. Zur Herstellung von für die allergenen Determinanten spezifischen Antikörpern können Standardprotokolle herangezogen werden. Die Antikörper können dann z. B. zum Nachweis von Allergenen und/oder zur Therapie verwendet werden.

[0019] Die Erfindung umfaßt weiterhin eine pharmazeutische Zusammensetzung, umfassend eine Nukleinsäure, einen Vektor, eine Zelle, ein Polypeptid oder einen Antikörper, wie hierin definiert, als Wirkstoff. Die pharmazeutische Zusammensetzung kann pharmazeutisch annehmbare Hilfsstoffe sowie ggf. weitere Wirkstoffe enthalten. Die pharmazeutische Zusammensetzung kann für diagnostische oder/und therapeutische Zwecke verwendet werden, insbesondere für Therapie oder/und Diagnose von allergischen Erkrankungen.

[0020] Der fünfte Aspekt der Erfindung ist eine in vitro Methode der Diagnose von Allergie gegen Arthropodenproteine, die die humoralen Antikörper bestimmt, die gegen die Arthropodenproteine gerichtet sind. Die umfaßten Allergien sind meistens gegen Insekten gerichtet. Die relevanten Antikörper sind meistens von der IgE Klasse, aber auch IgG-Antikörper können wichtige Information über die Allergie liefern. Im Normalfall umfaßt diese Methode den Kontakt einer Körperfülssigkeit aus einem Patienten mit einem Polypeptid der Erfindung. Die Mengenverhältnisse und Bedingungen

werden so gewählt, daß sich Immunkomplexe zwischen dem Polypeptid und Antikörpern in der Probe in einer Menge ausbilden, die eine Funktion der Menge der Antikörper in der Probe ist. Der Immunkomplex wird dann mit einer der an sich bekannten Methoden gemessen. Etwas spezifischer ausgedrückt, eine bevorzugte Methode des fünsten Aspekts der Erfindung besteht darin, eine Probe einer Körperflüssigkeit, die zum Beispiel IgB-Antikörper enthält, mit einem Polypeptid der Erfindung und einem Anti-IgE-Antikörper in Kontakt zu bringen, so daß sich ein IgE-Polypeptid-Anti-IgE-Immunkomplex bildet. Im Normalfall ist entweder das Polypeptid oder der Anti-IgE-Antikörper an eine feste Phase gekoppelt, die entweder unlöslich ist, oder im Testpuffer gefällt werden kann, so daß der Immunkomplex von dem Testpuffer getrennt werden kann. Der Detektionsschritt kann in diesen Varianten unter Verwendung einer analytisch nachweisbaren Gruppe (Markierung) ausgeführt werden, die entweder kovalent an den IgB-Antikörper gekoppelt ist (in diesem Fall ist das Polypeptid an die Festphase gekoppelt) oder an das Polypeptid (in diesem Fall ist der Anti-IgB-Antikörper an die Festphase gekoppelt). Wenn IgG-Antikörper bestimmt werden sollen, dann wird der Anti-IgE-Antikörper durch einen Anti-IgG-Antikörper ersetzt.

[0021] Ein sechster Aspekt der Erfindung ist eine Methode, die, vorzugsweise in vitro, eine zelluläre Reaktion, insbesondere eine Immunreaktion, auf das Polypeptid der Erfindung mißt und ein rekombinantes oder synthetisches Polypeptid wie im vierten Aspekt beschrieben verwendet, um die zelluläre Reaktion, insbesondere die Immunreaktion, zu stimulieren. Als zelluläre Reaktionen können die Histaminfreisetzung aus basophilen Granulozyten oder die Proliferation von T-Lymphozyten, gemessen durch Aufnahme von ³H-Thymidin gemessen werden, ebenso die Stimulation von eosinophilen Granulozyten, gemessen durch die Freisetzung von Mediatoren, wie zum Beispiel dem eosinophilen kationischen Protein. Die Proben, die in den oben beschrieben Methoden verwendet werden, sind meistens aus Blut gewonnen, wie zum Beispiel heparinisiertem Vollblut, Serum oder Plasma.

[0022] Ein siebenter Aspekt der Erfindung betrifft nur das p40 Allergen und besteht darin, durch Messung der Enzytnaktivität des p40 Allergens und seiner Homologen, der Argininkinaseaktivität (EC 2.7.3.3), das Vorhandensein von Arthropodenallergenen in Proben aus der Umwelt des Menschen zu messen, beispielsweise in Staubproben aus Haushalt oder Betrieben. Die Argininkinase katalysiert die reversible Umwandlung von L-Arginin und Adenosintriphosphat (ATP) in N-Phospho-L-Argimin und Adenosindiphosphat (ADP). Für die Messung der Argiminkinaseaktivität sind in der Literatur Standardmethoden beschrieben, die zum Beispiel das entstehende Produkt ADP indirekt messen (Anisike et al.,

[0023] Der achte Aspekt der Erfindung besteht darin, mit Hilfe eines Immunoassays das Vorhandensein der p40, p33, p84 oder p27 Allergene oder deren Homologen in Proben aus der Umwelt des Menschen zu messen, beispielsweise in Staubproben aus Haushalt oder Betrieben. Der Immunassay besteht darin, daß man einen monoklonalen Antikörper aus der Maus, der nach Standardmethoden gegen eines der Polypeptide der Erfindung gewonnen wird, oder ein Antiserum aus einem Wirbeltier, wie zum Beispiel, Kaninchen, Ziege, Schaf, Huhn, das gegen eines der Polypeptide der Erfindung gerichtet ist, mit der Umweltprobe in Kontakt bringt, die auf die p40, p33, p84 oder p27 Allergene oder deren Homologen getestet werden soll. Dabei ist der erste Antikörper oder das Antiserum typischerweise kovalent oder nichtkovalent an eine feste Phase gekoppelt, die Umweltprobe wird in wässriger Lösung oder in einem polaren Lösungsmittel gelöst angeboten. Nach einem Waschschritt wird das gebundene p40, p33, p84 oder p27 Allergen oder seine Homologen mit einem zweiten, markierten monoklonalen Antikörper oder einem Antiserum detektiert,

[0024] Bei diesem Verfahren kann insbesondere ein p40-Homologes aus einer beliebigen Spezies, besonders bevorzugt aus Motte oder Milbe, am meisen bevorzugt aus Hausstaubmilbe, ein p33-Homologes aus einer Schmetterlingsart, insbesondere Motte, ein p84 Homologes aus einer wirbellosen Spezies, insbesondere einer Schmettertingsart oder/und ein p27-Homologes aus einer beliebigen Spezies, insbesondere von einer Arthropodenart bestimmt werden.

[0025] Der neunte Aspekt der Erfindung besteht darin, aus dem synthetischen oder rekombinanten Polypeptid der Erfindung ein Arzneimittel herzustellen, das zur Hyposensibilisierung (Immunotherapie) von Patienten mit Allergie gegen p40, p33, p84 oder p27 oder deren Homologen eingesetzt werden kann.

[0026] Der zehnte Aspekt der Erfindung besteht darin, solche Fragmente oder Teilpeptide oder Multimere des Polypeptids der Prfindung herzustellen, die zwar ein oder mehrere Epitope, insbesondere IgR, IgG oder/und IgA-Epitope, der p40, p33, p84 oder p27 Allergene oder deren Homologen enthalten, aber nicht oder nur in einem stark eingeschränkten Maß zu einer anaphylaktischen Reaktion führen können. Multimere eines Allergens wirken oftmals weniger anaphylaktisch als Monotnere. IgG und IgA-Epitope können eine geringere anaphylaktische Wirkung als IgE-Epitope aufweisen.

Diese Derivate der Polypeptide der Erfindung können zu einem Arzneimittel entwickelt werden, das entweder zur passiven Therapie des Effektororgans eingesetzt werden (Nase, Conjunctiva, Lunge), um einer Freisetzung von Mediatoren bei einer späteren Allergenexposition vorzubeugen, oder ebenfalls zu einer aktiven Immunotherapie im Sinne einer Hyposensibilisierung.

[0027] Ein weiterer Aspekt der Erfindung betrifft ein diagnostisches Mittel zum Nachweis einer Allergie bei einem Patienten, wobei dieses Mittel ein Polypeptid oder einen Antikörper wie oben beschrieben, enthält. [0028] Mit den Erkenntnissen der vorliegenden Erfindung ist es möglich, eine speziesspezifische Allergiediagnostik unter Verwendung einer Motte, insbesondere der Dörrobstmotte zu betreiben. Hierzu können die Dörrobstmotte, Extrakte davon, wie etwa Gesamtextrakte oder einzelne Bestandteile, insbesondere in Form von Teilextrakten zur Bestim-

mung einer allergischen Reaktion, beispielsweise als Antigen eingesetzt werden.

[0029] Daneben ist es auch möglich, eine komponentenspezifische Allergiediagnostik durchzuführen, in dem Proben auf die einzelnen, oben beschriebenen Allergene untersucht werden. In diesem Zusammenhang ist die Diagnose einer Argiminkinase, insbesondere aus einer Motte oder aus einer Milbe, beispielsweise der Hausstaubmilbe, von besonders großem Interesse. Aber auch die anderen identifizierten Allergene sowie deren Homologen aus Arthropoden können für eine komponentenspezifische Allergiediagnostik herangezogen werden.

[0030] Auf Grund der hierin präsentierten Ergebnisse kann eine Argininkinase zur Herstellung eines Arzneimittels oder/und eines diagnostischen Mittels zur Behandlung von allergischen Erkrankungen oder/und zur Bestimmung von Allergenen verwendet werden. Bevorzugt wird hierzu eine Argininkinase aus einem Arthropoden, insbesondere aus Motte oder aus Milbe, z. B. Hausstaubmilbe eingesetzt bzw. ein Test auf das Vorhandensein einer solchen Argininkinase

durchgeführt. Bei der Argininkinase handelt es sich bevorzugt um p40 oder eine Argininkinase, die zu p40 eine Identität von > 20%, insbesondere > 50%, bevorzugt > 70% und am meisten bevorzugt > 80%, aufweist und bevorzugt mit p40 konzentriert. [0031] Grundsätzlich eröffnet sich somit eine breite Verwendung der erfindungsgemäß gefundenen Allergen und der dafür kodierenden Nukleinsäuren auf medizinisch-diagnostischem, umweltanalytischem und therapeutischem Gebiet, [0032] Die Erfindung wird durch die folgenden Beispiele und die beigefügten Figuren weiter erläutert. Die Figuren [0033] Fig. 1: Immunoblotstreifchen mit Gesamtextrakt aus Larven der Dörrobstmotte, untersucht auf IgE in den Seren von 90 Patienten mit allergischen Beschwerden in Innenräumen (H1-H90, jeweils oberer Teil). Im jeweils unteren Teil wurden Immunoblotstreifchen mit rekombinantem p40 Allergen mit Hexahistidintag mit denselben Seren geprobt. Die Positionen von Molgewichtsmarkern sind auf der linken Seite in kDa angegeben. K ist die Pufferkontrolle ohne Zugabe von Serum. [0034] Fig. 2: Immunoblotstreifchen mit Gesamtextrakt aus Larven der Dörrobstmotte (jeweils oberer Teil), untersucht auf IgB in den Seren von Patienten mit allergischen Beschwerden in Innenräumen plus atopischer Dermatitis (AH1 -AH12), von Patienten mit Pollenallergie ohne angegebene Beschwerden im Haus (P1-P20) und von Normalpersonen (NI-N10). Im jeweils unteren Teil wurden Immunoblotstreifeben mit rekombinantem p40 Allergen mit Hexahistidintag mit denselben Seren untersucht. Die Positionen von Molgewichtsmarkern sind auf der linken Seite in kDa angegeben. K ist die Pufferkontrolle ohne die Zugabe von Serum. [0035] Fig. 3: cDNA (SEQ ID No. 1) und davon abgeleitete Proteinsequenz (SEQ ID No. 2) des Allergens p40 aus Plodia interpunctella [0036] Fig. 4: cDNA (SEQ ID No. 3) und davon abgeleitete Proteinsequenz (SEQ ID No. 4) des Allergens p33 aus Plodia interpunctella [0037] Fig. 5: cDNA (SEQ ID No. 5) und davon abgeleitete Proteinsequenz (SEQ ID No. 6) des Allergens p84 aus Plodia interpunctella [0038] Fig. 6: cDNA (SEQ ID No. 7) und davon abgeleitete Proteinsequenz (SEQ ID No. 8) des Allergens p27 aus Plodia interpunctella [0039] Fig. 7: IgE-Immunoblot. Streifchen mit rekombinantem p40 Fusionsprotein mit einer Zellulose-bindenden Domäne wurden mit einer Auswahl der oben beschriebenen Seren getestet. Auf der rechten Seite sind die Molekulargewichtsmarker angegeben [0040] Fig. 8: Soforttypreaktionen beim Hauttest mit dem rekombinanten p40 Allergen mit Hexahistidintag. a: Pricktest bei dem mottenallergischen Patienten AH11. Keine Hautreaktivität auf Konzentrationen Nr. 10 und 9. Qaddeln und Rötung bei den Konzentrationen Nr. 8 (3.12 ng/µl) bis Nr. 5 (25 ng/µl). Die böberen Konzentrationen wurden nicht mehr getestet. + + Positivkontrolle (Histamindihydrochlorid), - Negativkontrolle (0,9% NaCl). Die Quaddeln sind mit einem Stift markiert. b: Reibetest am kontralateralen Unterarm desselben Patienten, starke Quaddelbildung und Hautrötung in den Kon-35 zentrationen Nr. 2 (200 ng/µl) und Nr. 3 (100 ng/µl). c; Vergrößerung des Bereichs von Fig. 8a bevor die Quaddeln angezeichnet wurden. Die urtikarielle Reaktion mit der Bildung von Pseudopodien (Nr. 6) ist gut zu erkennen. d: Vergrößerung von Fig. 8b: Quaddelbildung im Reibetest bei der Konzentration Nr. 2 nach 20 min. 40 [0041] Fig. 9: Spätphasenreaktionen nach 24 h bei der Hauttestung mit dem rekombinanten p40 Allergen mit Hexahia: Reibetest: ekzematöse Reaktion in den Konzentrationen Nr. 6 (12.5 ng/µl) bis Nr. 2 (200 ng/µl). Nr. 1 wurde nicht 45 durchgeführt. b: Reibetest: keine ekzematöse Reaktionen in den Konzentrationen Nr. 10 bis Nr. 7. c: Vergrößerung von Fig. 9a: Ekzematöse Reaktion bei Konzentration Nr. 4. d: Pricktest: Infiltrierte Papeln innerhalb der markierten Grenzen der vorangegangenen Soforttyp-Reaktion. [0042] Fig. 10: Immunoblot-Inhibitionsexperiment. Drei mit rekombinantem p40 Allergen aus der Dörrobstmotte po-50 sitive Seren wurden verwendet, um mit und ohne Präinkubation mit rekombinantem p40 allergenhaltige Extrakte aus verschiedenen Spezies (Dörrobstmotte, Küchenschabe, Hausstaubmilbe, Hummer, Garnele, Miesmuschel und Kabeljau) zu testen. Die Molekulargewichte sind auf der linken Seite der Immunoblots angegeben, von oben nach unten 66, 46, 30 SEQ ID No. 1 zeigt die cDNA des Allergens p40 aus Plodia interpunctella, 55 SEQ ID No. 2 zeigt die davon abgeleitete Proteinsequenz, SEQ ID No. 3 zeigt die cDNA des Allergens p33 aus Plodia interpunctella, SEQ ID No. 4 zeigt die davon abgeleitete Proteinsequenz, SEQ ID No. 5 zeigt die cDNA des Allergens p84 aus Plodia interpunctella, SEQ ID No. 6 zeigt die davon abgeleitete Proteinsequenz, 60 SEQ ID No. 7 zeigt die cDNA des Allergens p27 aus Plodia interpunctella, und SEQ ID No. 8 zeigt die davon abgeleitete Proteinsequenz.

Beispiele

Beispiel 1

5 Test von verschiedenen Gruppen von Allergikern und Normalpersonen auf IgB-Antikörper gegen Mottenantigene aus Larven der Dörrobstmotte P. interpunctella

[0043] Da im klinischen Bereich eine mögliche Allergie gegen Motten bislang kaum Beachtung gefunden hat, konnte bei der Auswahl der Patienten keine Gruppe definiert werden, die klinische Beschwerden nach Kontakt mit Mottenallergenen als Symptom angab. Deshalb stellten wir für unsere Arbeit die folgenden Gruppen zusammen, die auf IgE-Antikörper gegen Mottenproteine getestet wurden:

15

20

45

55

65

1. Patienten mit Typ I allergischen Beschwerden (Rhinitis, Conjunctivitis, allergisches Asthma bronchiale) in Innenräumen (n = 90, Patienten H1- H90),

2. Patienten mit atopischer Dermatitis und Typ I allergischen Beschwerden (Rhinitis, Conjunctivitis, allergisches Asthma bronchiale) in Innenräumen (n = 12, Patienten AH1-AH12),

3. Patienten mit nachgewiesener Pollenallergie ohne Typ I allergische Beschwerden (Rhimitis, Conjunctivitis, allergisches Asthma bronchiale) in Innenräumen (n = 20, Patienten P1-P20),

4. Probanden ohne atopische Dermatitis und ohne nachgewiesene Typ I Allergien (n = 10, Probanden N1-N10).

IgE-Reaktivität von natürlichen Mottenextrakten

[0044] Präparationen von zwei verschiedenen Mottenspezies wurden verwendet, um mottenspezifische IgB-Antikörper in Patientenseren zu detektieren. Die eine Präparation ist ein kommerziell erhältliches Homogenisat von Paltern der Mehlmotte Ephestia kuehniella (Allergon, Pharmacia Upjohn, Uppsala, Schweden). Die andere Präparation wurde aus Mottenlarven (Wanderstadium, kurz vor der Verpuppung) von der Dörrobstmotte Plodia interpunctella hergestellt. Die Insektenproben (5 Larven) wurden in 0,2 ml PBS homogenisiert, im Verhältnis von 1:1 mit Laemmli-Auftragspuffer versetzt und auf einem 12,5% SDS-Polyacrylamidgel aufgetrennt (Fling und Gregerson, 1986). Es wurde ein präparatives Gel verwendet, auf das etwa 20 µg Gesamtprotein pro cm aufgetragen wurden. Als Marker diente ein Rainbow-Marker (Amersham Pharmacia). Das Gel wurde nach der Elektrophorese auf Nitrozellulose (Schleicher & Schuell, Dassel, Deutschland) geblottet (Towbin et al., 1979) und in 0,5 cm Streifen geschnitten.

[0045] Der Test der Patientenseren auf IgB gegen Motten wurde analog zu der von Jarolim et al. (1989) beschrieben Methode durchgeführt. Die Streifen wurden 2×5 min und 1×30 min in Puffer G (42 mM Na₂HPO₄, 6,4 mM NaH₂PO₄, 0,5% (v/v) Tween 20, 0,5% (w/v) Rinderserumalbumin, 0,05% (w/v) NaN₃, pH 7.5) bei Raumtemperatur abgesättigt, dann in 1 ml Volumen in 1:10 (wenn nicht anders beschrieben) mit Puffer G verdünnten Patientenseren über Nacht bei 4°C gekippt. Die Streifen wurden 2×5 min und 1×30 min bei Raumtemperatur in Puffer G gewaschen, dann über Nacht mit einer 1:10 Verdünnung eines ¹²⁵I-markierten Anti-Human-IgB Antikörpers (Amersham Pharmacia) bei Raumtemperatur gekippt, wie oben gewaschen, getrocknet und aufgeklebt. Gebundenes mottenspezifisches IgB wurde so mit dem radioaktiv markierten Anti-IgB-Antikörper detektiert und die positiven Signale wurden mittels Autoradiographie auf einem Röntgenfilm (Kodak) sichtbar gemacht.

[0046] Die Fig. 1 zeigt in ihrem oberen Teil die Resultate dieses Experiments für die Gruppe der "Indoor"-Allergiker (Patienten mit allergischen Beschwerden in Innenräumen), Figur. 2 zeigt im oberen Teil die Ergebnisse für die anderen drei Gruppen. Die Ergebnisse sind auch weiter unten in Tabelle 1 dargestellt.

Tabelle 1

[0047] Zusammenfassung der IgE-Immunoblotresultate gegen verschiedene Allergenextrakte und gegen das rekombinante p40 Allergen mit Hexahistidintag aus der Dörrobstmotte. + + +, sehr starke Reaktion; + + starke Reaktion mit mindestens zwei starken positiven Banden; + schwache positive Reaktion mit mindestens einer sichtbaren Bande; - keine definierte positive Bande beobachtet.

6

Patient	Dörrobst- motten- larven	Mehi- motten- felter	Rek. p40 Allergen	Haus- staub-	Küchen- schabe	
H1	+	+	(His _e)	milbe ·		5
H2	•	•			•	3
НЗ	-	_	-	•		
H4	-		_			
H5	·+ +		-			
Н6	•	-		++	+	10
H7	. ++					
Н8	• •	· • •	•	-	•	
Н9 .	· +	+	• .	••	•	
H.10		<u>.</u>	• :	-	• ` ,	15
H11	-	-	• .			1.5
H12		•	•		•	
H13		•	•			
H14	_T.T	++		-	+ +	
H15			-			20
H16					•	
H17	<u>.</u> .		-	. +		
H18	. T	•	•		•	
H19	, •	•	.	•	•	25
H20 ·	+++			•	•	
H21		+++	+++	+ +	+++	
H22	+	+	-	. ++		
H23	. т	+	-	+	• •	
H24	-	.*	•			30
H25.	· •	••	-			
H26	-					
H27 ·	•		•			
H28 ·	· .		•	*		35
H29	* *	++	-	++	++	
нзо	•	+	-	+	• :	
H31	•	•	• .	-	-	
H32		+ .	•	.· •	•	
H33 .	T T	, ++	+++	-	·+	40
H34	+	+	•	- .	-	
H35	•	•	-	-	-	
H38	.*	+	-	. •	+	
H37	•	•	- '	•		45
H38	<u>.</u> .	•		•		
H39		-	-	•	-,	
H40	+,+	+	+ +	+	•	•
H41	. +	+	•	•	+	
H42	+		•			.50
H43	+	•	-	•	-	
H44	• •	- .	· .			
H45	•		•			
H46 .	+	•	•	+++	•	55
	+	. + `	•	+	•	

DE 100 41 541 A 1

	Patient	Dörrobst- motten- larven	Mehl- motten- falter	Rek. p40 Allergen	Haus- staub-	Küchen- schabe
	⁵ Н47	-	iaiter	(His ₆)	milbe	
	H48	+	_	-	•	-
	H49	•	+	-	. •	-
10	HEO	-	-	_		
10	H51		• -	_		
	H52	-	-	-		
	H53	++	++	•	+	
15	H54	+	-	-		++
	H55	-	+	_		-
	H56	-	-	+		
	H57	++	+	-		
20		++	-	+	++	_
	H 59		_	-	, ,	
	H60	-	-	-		
25	H61	+	-	-		
_	HOZ	+	-	-	-	-
	H63	+	-	•		
	H64	+	-	-	-	-
30	H65	•	-	-		
	H66	-	+	-		
	H67 H68	-	-	-		
	H69	-	<u>-</u>	-		
35	H70	.+.	+	-		
	H71	++	++	-	-	+ +
	H72	- +	-	-		
40	H73	+ +	•	+	+	-
	H74	T T	++	•	-	
	H75	_	T	-		•
	H76	+++	<u>.</u>	-		
45	H77	-	т т	-	•	++
	H78	++	+ +	<u>-</u>		_
	H79	+	++	T	•	. + .
	H80	+	+	-	•	++
50	H81	+++	+++		-	
	H82	+	++	•		. +++ +
	H83	-	=	-	_	T
55	H84	+	-	-	+	
	H85	-	-	-	•	-
	H86	++	+	+	-	+
	H87	-	-	-	+	-
60	H88	-	-	-	-	-
	H89	+++	+	+++	+	+
	H90	-	•	-	+++	-

Patie	ent	Dörrobst- motten- larven	Mehl- motten- falter	Rek. p40 Allergen (His _s)	Haus- staub- milbe	Küchen- schabe	
AH1		•	•	-			5
AH2		+	•	-	+		
АНЗ		+	_	-	•	-	
AH4		+	•	_			
AH5		+	+	_	_	_	10
AH6		+	-	_		_	
AH7		- -	-	-			
AH8		++	++	+	+++	++	15
AH9		+	+	· -		-	15
AH10	0	+++	+++	+	+++	++	
AH1		+++	+++	+++	+++	+++	
AH1		++	+++	•	+++	+	20
P1		+	-	_		•	
P2		-	-	-			
Р3		-	_	•			
P4	•	+++	+++	+++	+	+++	25
P5		+	+	-	++	+	
P6	•	-	-	-	-	<u>.</u>	
P7		+	-	-	-	+	
P8		-	~	-	-	•	30
P9		+++	+++	•	+	++	
P10		-	-	-			
P11		•	-	-	•		35
P12		+	-	-	-	+	-
P13		- .	-	-	-	-	
P14		•	- .	-		•	
P15		+	-	-	-	-	40
P16		+	-	-	-	-	
P17		-	-	-			
P18		-	•	-			
P19		+	++	-	+	+	45
P20		+	++	• •	+	+	
N1 N2		-	•	-	-	•	
		-	-	-	-	-	SO
N3		-	-	-	-	-	30
N4		-	-	•	-	-	
N5 N6		-	•	-	-	-	
NO N7		-	-	-			SS
N8		-	-	-			
N9		-	-	-			
N10		-	-	•			
	Incapcion	t unuden bei der	- n ‴Indoor Allon	- 	in Ind Inc	-1.1-4 to do a Ton	60

[0048] Insgesamt wurden bei den "Indoor"-Allergikern (n = 90) beim IgB-Immunoblot mit dem Dörrobstmottenlarven-Gesamtextrakt 4 sehr stark positive, 13 stark positive und 25 schwach positive Reaktionen beobachtet, bei den Atopikern mit allergischen Beschwerden in Innenräumen (n = 12) 2 sehr stark positive, 2 stark positive und 6 schwach positive. Bei den Pollenallergikern ohne angegebene allergische Beschwerden in Innenräumen (n = 20) gab es 2 sehr stark positive und 8 schwach positive Reaktionen. Insgesamt wurde bei 51% der Patienten eine positive Reaktion auf Mottenlarvenproteine beobachtet. Keine der nichtallergischen Kontrollpersonen zeigte eine Reaktion im Immunoblot.

Test auf IgE-Antikörper gegen Proteine der Mehlmotte (E. kuehniella) im Falterstadium

[0049] Das gleiche Patientenkollektiv wie oben wurde auf Streifchen mit einem kommerziell erhältlichen Extrakt aus der Mehlmotte untersucht, wobei die Ergebnisse auch in der Tabelle 1 dargestellt sind. Insgesamt zeigten 36% der Allergiker eine positive Reaktion auf Mottenfalter.

Test auf IgE-Antikörper gegen Proteine der Haustaubmilbe (Dermatophagoides pteronyssinus) und der Küchenschabe (Blattella germanica)

10 [0050] Ausgewählte Patienten und Normalpersonen aus dem Kollektiv wurden auf Streifchen mit kommerziell erhältlichen Extrakten aus der Hausstaubmilbe und der Küchenschabe getestet. Die Ergebnisse sind wieder in Tabelle 1 dargestellt. Die Küchenschabe ist ein flügelloses Insekt und näher mit der Dörrobstmotte verwandt als die Hausstaubmilbe, die zu den Spinnentieren zählt. Alle drei zählen zu den Gliederfüßlern (Arthropoden). Trotz der phylogenetischen Verwandtschaft der drei Spezies ist die IgB-Reaktivität der Patienten oft stark unterschiedlich. So reagiert zum Beispiel Patient H81 sehr stark auf Motte und Küchenschabe, aber nicht auf die Hausstaubmilbe. Patient H90 reagiert nur sehr stark mit der Milbe, aber nicht mit Schabe oder Motte. Patienten H7, H9, H33, H80, AH5 und AH9 reagieren auf Mottenlarven und Falter, aber nicht auf Schabe oder Milbe.

Beispiel 2

Isolierung und molekulare Charakterisierung eines cDNA Klons, der für das P. interpunctella Allergen p40 kodiert

20

35

Konstruktion einer cDNA-Bank von Plodia interpunctella

[0051] Die Insekten (Plodia interpunctella) wurden in Haferflocken angezüchtet (S, Prozell, M. Schöller, Institut für Vorratsschutz, Biologische Bundesanstalt, Berlin). 180 Larven im späten Wanderstadium, kurz vor der Verpuppung (2,4 g) wurden zur Präparation von RNA eingesetzt. Die Larven wurden in 30 ml Trizol Reagens (Life Technologies, Frederick, MY, USA) homogenisiert, und aus der wäßrigen Phase wurde nach dem Protokoll des Herstellers die RNA gewonnen. Aus 5 μg der erhaltenen Gesamt-RNA wurden mit Hilfe des PolyATtract Systems (Promega, Madison, WI, USA) polyA+ RNA gewonnen. Die mRNA wurde in cDNA überschrieben und diese mit Hilfe des Uni-ZAP Systems (Stratagene, La Jolla, CA, USA) auf gerichtete Weise in λ ZAP Phagen eingebaut. Die primäre Bank enthielt 3 × 106 cDNA Klone und wurde nach Standardmetboden amplifiziert.

IgE-Immunoscreening und Analyse der immunopositiven Klone

[0052] Zum Screening einer cDNA-Bank von Plodia interpunctella wurden Seren der Patienten AH11 (Screen 1), H20 (Screen 2) und AH10 und AH12 (Screen 3) verwendet. 360000 (Screen 1) oder 200000 (Screen 2, 3) Phagen der λ ZAP cDNA Bank wurden auf einem Rasen von Escherichia coli XL1-Blue (Stratagene) Zellen in einer Dichte von 15000 Phagen pro Petrischale mit 140 mm Durchmesser ausplattiert. Die Synthese von rekombinanten Proteinen wurde durch Auflegen von Nitrozellulosefiltem (Schleicher & Schüll, Dassel, Deutschland) induziert, die mit einer 10 mM IPTG (Isopropylithio-β-D-Galaktosid) Lösung getränkt waren (Huynh et al., 1985). 31 (Screen 1, Patient AH11) bzw. 11 (Screen 2, Patient H20) und 6 (Screen 3, Patienten AH10 und AH12) immunopositive Klone wurden jeweils mit Hilfe von Patientenseren und von ¹²⁵I-markierten, gegen humanes IgE gerichteten Antikörpern (Pharmacia & Upjohn, Uppsala, Schweden) nach etablierten Methoden (Breiteneder et al., 1989; Valenta et al., 1991; Vrtala et al., 1993) isoliert.

DNA-Sequenzanalyse der immunopositiven Klone

[0053] Aus den positiven Phagen wurden durch "in vivo excision" (Short et al., 1988) mit Hilfe von Helferphagen (Stratagene, La Jolla, CA) die entsprechenden cDNA Plasmide gewonnen und nach Standardmethoden isoliert. Die DNA wurde mit Hilfe von Thermosequenase (Amersham Pharmacia, Uppsala, Schweden) und IRD800-markierten Primern (MWG Biotech, Ebersberg) auf einem LI-COR Sequenzer (LI-COR, Lincoln, NE) analysiert. Die Basensequenzen wurden in Aminosäuresequenzen übersetzt und mit Hilfe des FastA-Programms (Pearson und Lipman, 1988) mit der SwissProt Datenbank verglichen. Alle Klone wurden mit Hilfe des GAP Programms aus dem UWGCG Programmpaket (Program Manual for the Wisconsin Package, Version 8, August 1994, Genetics Computer Group, 575 Science Drive, Madison, Wisconsin, USA 53711) miteinander verglichen. Auf diese Weise und mit Hilfe des Vergleichs zu den homologen Proteinen wurden Klone identifiziert, die einen kompletten Leserahmen aufwiesen. [0054] Beim Screening von 360000 Phagen der A ZAP cDNA Bank mit dem Serum AH11 wurden 31 immunopositive Klone erhalten. Die in vivo exzidierten Plasmide wurden zunächst mit EcoRI und XhoI gespalten und auf einem Agarosegel wurden die Schnittmuster analysiert. Alle analysierbaren Klone enthielten dieselbe cDNA. Der längste verfügbare Klon wurde sequenziert (Fig. 3) und der offene Leserahmen, der ein Polypeptid von vorhergesagten 40 kDa (p40) darstellte, wurde mit den Datenbanken verglichen. Es zeigte sich, daß das gefundene Polypeptid (Fig. 3) über die gesamte Länge mit Argininkinasen verschiedener Spezies homolog war. Argininkinasen können die terminale Phosphatgruppe von ATP auf Arginin übertragen und so einen Energiereservestoff bilden. Bislang sind Argininkinasen nicht als Allergene identifiziert worden (siehe auch Einleitung). Die dem p40 Allergen am nächsten verwandte Argininkinase aus der Honigbiene (Kucharski und Maleszka, 1998) weist 85% Aminosäure-Sequenzidentität mit p40 auf.

Beispiel 3

Isolierung und molekulare Charakterisierung eines cDNA Klons, der für das P. interpunctella Allergen p33 kodiert

[0055] 200000 Phagen der λ ZAP cDNA Bank wurden wie oben beschrieben mit dem Serum H20 gescreent, dabei wurden 11 immunopositive Klone erhalten. Die in vivo exzidierten Plasmide wurden wie oben analysiert und sequenziert. 10 der 11 Klone kodierten für das gleiche Protein. Drei der Klone hatten die volle Länge, und zwei von ihnen hatten die identische Sequenz, die in Fig. 4 dargestellt ist. Der offene Leserahmen stellt ein Allergen von 33 kDa dar (p33), das mit Tropomyosinen verschiedener Spezies eng verwandt ist. Tropomyosine sind als kreuzreagierende Allergene besonders auch aus dem Bereich der Nahrungsmittelallergie bekannt (Reese et al., 1999).

Beispiel 4

10

15

Isolierung und molekulare Charakterisierung eines cDNA Klons, der für das P. interpunctella Allergen p84 kodiert

[0056] 200000 Phagen der λ ZAP cDNA Bank wurden wie oben beschrieben mit den Seren AH10 und AH12 gescreent, dabei wurden 6 immunopositive Klone erhalten. Die in vivo exzidierten Plasmide wurden wie oben analysiert und sequenziert. Nur einer der Klone (Sequenz Fig. 5) kodierte für ein Protein in voller Länge, es handelte sich um ein homologes zu Arylphorinen. Arylphorine gelten als Speicherproteine von Insekten und enthalten einen hohen Anteil an Tyrosin. Ein Arylphorin der Schabe (Periplaneta americana) ist bereits in einer Publikation (Wu et al., 1996) als Allergen beschrieben.

Beispiel 5

Isolierung und molekulare Charakterisierung eines cDNA Klons, der für das P. interpunctella Allergen p27 kodiert

[0057] 200000 Phagen der λ ZAP cDNA Bank wurden wie oben beschrieben mit dem Serum H20 gescreent (Screen 2), ebensoviele mit den Seren AH 10 und AH12 (Screen 3). Die in vivo exzidierten Plasmide wurden wie oben analysiert und sequenziert. Einer der Klone von Screen 2 und drei der Klone von Screen 3 kodierten für das gleiche Protein. Ein Sequenzvergleich der durch Übersetzung erhaltenen Aminosäuresequenz ergab eine signifikante Ähnlichkeit mit einer Glukose 1-Dehydrogenase aus Bacillus megaterium (36 % Sequenzidentität, Nagao et al., 1992). Es gab auch eine kleinere aber noch signifikante Ähnlichkeit mit dem Alt a 2 Allergen aus dem Pilz Alternaria alternata (26% Sequenzidentität, De Vouge et al., 1998), einer Aldehyddehydrogenase, und dem Bet v 5 Allergen aus der Birke (20% Sequenzidentität, Karamloo et al., 1999), einer Isoflavonreduktase. Bei dem p27 Allergen handelt es sich also um ein Redoxenzym. Die Sequenz ist in Fig. 6 dargestellt.

Beispiel 6

Expression des p40 Allergens mit einem Hexahistidintag und als Fusionsprotein in E. coli

[0058] Die p40 cDNA wurde auf zwei verschiedene Weisen in pET-Expressionsvektoren einkloniert so daß das p40 Allergen einmal nur mit einem Hexahistidintag und einmal als Fusionsprotein mit einer Zellulosebindenden Domäne erzeugt wurde. Das erste Konstrukt wurde unter nativen Bedingungen gereinigt. Das zweite Konstrukt wurde über eine Zellulosesäule gereinigt. Sowohl das Fusionsprotein mit einer zellulosebindenden Domäne als auch das Nichtfusionsprotein mit Hexahistidintag besaßen Argininkinaseaktivität.

Konstruktion eines Expressionsvektors zur Expression des p40 Allergens mit einem Hexahistidin-"Tag"

[0059] Die komplette cDNA wurde in zwei Stufen in die EcoRI und XhoI Schnittstellen des Plasmids pET23(+) (Novagen, Madison, Wisconsin, USA) einkloniert. Die Ribosomenbindungsstelle wurde mit Hilfe der Oligonukleotidabhängigen Mutagenese nach Kunkel et al., (1987) in den Expressionsvektor eingebaut. Dazu wurde das Mutageneseoligonukleotid 5'-GGT AGC CGC GTC CAC CAT GGT ATA TCT CCT TCT AGA GGG AAA CCG-3' verwendet. Der entstandene Vektor pETAK1 wurde durch DNA-Sequenzanalyse überprüft. In dem Vektor wurde dann am carboxyterminalen Ende der Sequenz durch eine zweite Mutagenese mit dem Oligonukleotid 5'-ATC TCA GTG GTG GTG GTG GTG GTG CAG GGA TTT CTC GAT TTT GAT-3' ein Hexahistidintag für die Reinigung über eine Nickelaffinitätssäule (Qiagen, Hilden, Deutschland) in das Expressionsplasmid eingebracht, und es entstand der Vektor pETHisAK1, der durch Sequenzierung überprüft wurde.

Expression und Reinigung des p40 Allergens als Nichtfusionsprotein mit einem Hexahistidin-"Tag"

[0060] Der Vektor pETHisAK1 wurde in Escherichia coli BL21 (DE3) transformiert und die transformierten Zellen in einer 400 ml Kultur bei 37°C geschüttelt bis zu einer optischen Dichte (600 mm) von 0,8. Die Synthese des rekombinanten Proteins wurde durch Zugabe von 0,4 mM (Endkonzentration) von IPTG (Isopropyl-β-D-Galaktosid) induziert, und die Kultur wurde noch 3 h bei 37°C weitergeschüttelt. Die Zellen wurden durch Zentrifugation geerntet, dann wurden die Zellen 10 min in Lysepuffer (100 mM KCl, 50 mM Mes, 4% (v/v) Triton X-100, 8 mM DTT, 8 mM EDTA, 25 µg/ml Polymyxin B Sulfat (Sigma, St. Louis, MO, USA), pH 7.5) behandelt (Schupp et al., 1995). Zelldetritus wurde 30 min bei 2000 × g und 4°C abzentrifugiert. Das Protein wurde mit Hilfe von zentrifugierbaren Kleinsäulen unter nativen Bedingungen durch Nickelchelat-Affinitätschromatographie gereinigt wie vom Hersteller (Qiagen) beschrieben.

Konstruktion eines Expressionsklons zur Expression des p40 Allergens als Pusionsprotein

[0061] Die komplette cDNA, die für das p40 Allergen kodiert, wurde in den Expressionsvektor pET36b (Novagen) nach Standardmethoden (Sambrook et al., 1989) unter Verwendung der EcoRI und XhoI Restriktionsstellen umkloniert. Dies geschah in zwei Stufen, da die cDNA eine interne XhoI-Stelle aufwies. Der noch fehlende Übergang zwischen der Sequenz, die für die Zellulose bindende Domäne kodierte und der Sequenz, die für die Argininkinase kodierte, wurde mit Hilfe der Oligonukleotid-abhängigen Mutagenese nach Kunkel et al., (1987) in den Expressionsvektor eingebaut. [0062] Dazu wurde das Mutageneseoligonukleotid 5'-GGT AGC GGC GTC CAC CAT GGT ATA TCT CCT TCT AGA GGG AAA CCG-3' verwendet, Der entstandene Vektor pCBDAK1 wurde durch DNA-Sequenzanalyse überprüft,

Expression eines Fusionsproteins aus einer Zellulose-bindenden Domäne und dem p40 Allergen

10

35

[0063] Der Vektor pCBDAK1 wurde in Escherichia coli BL21 (DE3) transformiert und die transformierten Zellen in einer 400 ml Kultur bei 37°C geschüttelt bis zu einer optischen Dichte (600 nm) von 0,8. Die Synthese des rekombinanten Proteins wurde durch Zugabe von 0,4 mM (Endkonzentration) von IPTG (Isopropyl-B-D-Galaktosid) induziert, und die Kultur wurde noch 3 h bei 37°C weitergeschüttelt. Die Zellen wurden durch Zentrifugation geerntet, dann wurden die Zellen 10 min in Lysepuffer (100 mM KCl, 50 mM Mes, 4% (v/v) Triton X-100, 8 mM DTT, 8 mM EDTA, 25 µg/ml Polymyxin B Sulfat (Sigma, St. Louis, MO, USA), pH 7.5) behandelt (Schupp et al., 1995). Zelldetritus wurde 30 min bei 2000 × g und 4°C abzentrifugiert. Das Fusionsprotein wurde durch Zellulose-Affinitätschromatographie gereinigt wie vom Hersteller (Novagen) beschrieben.

Test des rekombinanten p40 Allergens mit Hexahistidintag und des Fusionsproteins aus einer Zellulose-bindenden Domäne und dem p40 Allergen auf IgB-Reaktivität

[0064] Das gereinigte p40 Allergen mit einem Hexahistidintag wurde wie oben beschrieben in einer Konzentration von 10 µg pro cm auf einem präparativen 12,5% SDS-Polyacrylamidgel elektrophoretisiert, auf Nitrozellulose geblottet und mit jenen Patientenseren getestet, die in den oben beschriebenen Experimenten mit dem Extrakt von P. interpunctella Larven getestet worden waren.

[0065] Das gereinigte rekombinante Fusionsprotein wurde wie oben beschrieben in einer Konzentration von 5 µg pro cm auf einem präparativen 12,5% SDS-Polyacrylamidgel elektrophoretisiert, auf Nitrozellulose geblottet und mit jenen Patientenseren getestet, die in den oben beschriebenen Experimenten mit dem Extrakt von P. interpunctella Larven positive Signale ergeben hatten.

Test der oben beschriebenen Patienten und Normalpersonen auf IgB-Antikörper gegen das rekombinante p40 Allergen mit Hexahistidintag

[0066] Alle Seren der oben beschriebenen Patienten und Normalpersonen wurden auf gleiche Weise wie oben beschrieben auf IgB-Antikörper gegen das gereinigte p40 Allergen mit Hexahistidintag getestet (Fig. 1, 2, Tabelle 1). Bei diesem Versuch zeigte sich eine Reaktivität nur im Molekulargewichtsbereich bei 40 kDa, deshalb ist ein schmalerer Ausschnitt der Immunoblots unter den Blots mit Larvenproteinen dargestellt. Insgesamt waren 10 von 90 "Indoor"-Allergikern positiv, 3 von 12 Atopikern mit "Indoor"-Allergie und einer von 20 Pollenallergikern ohne angegebene allergischen Beschwerden in Innenräumen. Das bedeutet, dass 11% der Patienten H1-H90 und 23% der Patienten AH1-AH12 IgE gegen Larven der Dörrobstmotte hatten.

45 Test von Patienten und Normalpersonen auf IgB-Antikörper gegen das rekombinante p40 Pusionsprotein mit Zellulosebindender Domäne

[0067] Eine Auswahl der oben beschriebenen Seren wurde auf IgE gegen das rekombinante p40 Fusionsprotein getestet (Beispiele in Fig. 7). Auch das rekombinante p40 Pusionsprotein war geeignet, IgB-Antikörper gegen das natürliche p40 Antigen nachzuweisen.

Beispiel 7

Hauttests

[0068] Das gereinigte rekombinante p40 Allergen mit Hexahistidintag wurde in steriler 0,9% NaCl-Lösung auf 10 verschiedene Konzentrationen eingestellt: Nr. 1 enthielt 400 ng/µl, die weiteren Proben enthielten absteigende Konzentrationen von 200 ng/µl (Nr. 2), 100 ng/µl (Nr. 3), 50 ng/µl (Nr. 4), 25 ng/µl (Nr. 5), 12,5 ng/µl (Nr. 6), 6,25 ng/µl (Nr. 7), 3,13 ng/µl (Nr. 8), 1,56 ng/µl (Nr. 9) und 0,78 ng/µl (Nr. 10). Vor dem intrakutanen Hauttest wurde am kontralateralen Arm ein Reibetest mit je 30 µl der Konzentrationen Nr. 10 bis Nr. 2 durchgeführt und nach 5, 10 und 20 min sowie 24 h abgelesen. Die Negativkontrolle war 0,9% NaCl, als Positivkontrolle wurde Histamindihydrochlorid in einer Konzentration von 1 mg/ml verwendet. Basierend auf den Ergebnissen des Reibetests wurde dann der Pricktest in den Konzentrationen Nr. 10 bis Nr. 5 durchgeführt und jeweils nach 20 min und 24 h abgelesen.

[0069] Der mottenallergische Patient AH11 wurde gegen das rekombinante p40 Allergen mit Hexahistidintag zuerst im Reibetest und dann im Pricktest untersucht. Im Reibetest (Fig. 8b) riefen die Konzentrationen Nr. 10 bis Nr. 6 keine Sofortreaktionen hervor, die Konzentration Nr. 5 induzierte einen leichten Juckreiz im Probegebiet, Nr. 4 rief nach 5–10 Minuten winzige Quaddeln hervor. Nr. 3 und Nr. 2 riefen multiple Quaddeln (Durchmesser 4–5 mm) hervor. Diese hat-

ten nach 15-20 min die maximale Ausprägung (Fig. 8d) und bildeten sich alle nach 45 min zurück.

[0070] Nach dem Reibetest wurde der Pricktest mit den gleichen Verdünnungen (Nr. 10 bis Nr. 5) in aufsteigenden Konzentrationen durchgeführt (Fig. 8a). Auf die Konzentrationen Nr. 10 und Nr. 9 wurde keine unmittelbare Hautreaktion beobachtet. Qaddeln und Hautrötung traten in den Konzentrationen Nr. 8 (3,12 ng/µl) bis Nr. 5 (25 ng/µl) auf. Der Durchmesser der Quaddeln war zwischen 7 mm (Konzentration Nr. 8) und 15 mm (Konzentration Nr. 6) (Fig. 8c). Aufgrund der Stärke der Reaktionen von den Konzentrationen Nr. 8 bis Nr. 5 wurden Konzentrationen Nr. 4 bis Nr. 1 nicht getestet. Die Quaddeln wurden zur Dokumentation bei ihrer maximalen Ausprägung nach 20 min mit einem Stift markiert und bildeten sich nach 45 min spontan zurück.

[0071] Bei der Ablesung nach 24 h wurden innerhalb der markierten Grenzen der vorangegangenen Soforttyp-Reaktionen akzematoide Papeln als Späiphasenreaktion des Pricktests beobachtet (Fig. 9d). Der kontralaterale Arm, an dem der Reibetest durchgeführt worden war, zeigte eine ausgeprägte ekzematöse Reaktion im Gebiet der Konzentrationen Nr. 6 bis Nr. 4 (Fig. 9a, c), während bei den niedrigeren Konzentrationen Nr. 10 bis Nr. 7 keine ekzematöse Reaktion beobachtet wurde (Fig. 9b).

Beispiel 8

Immunoblot-Inhibition und Nachweis der Kreuzreaktivität des p40 Allergens mit Allergenen verschiedener Spezies

15

[0072] Aus der Literatur ist bekannt, daß eine enzymatische Argininkinaseaktivität praktisch in allen untersuchten Invertebraten vorkommt. Um zu überprüfen, welche immunologische Ähnlichkeiten zwischen dem p40 Allergen der Dörrobstrnotte und den Homologen in anderen Spezies bestehen, wurde ein Immunoblot-Inhibitionsexperiment durchgeführt. Allergenextrakte aus der Milbe (Dermatophagoides pteronyssinus), Klichenschabe (Blattella germanica), Garnele (Penaeus monodon), Hummer (Homarus gammarus), Miesmuschel (Mytilus edulis), und Kabeljau (Gadus morhua) als einzigem Vertebraten wurden entweder eingekauft (Milbe und Schabe) oder aus frisch eingekauftem, ungekochten Muskelfleisch präpariert.

[0073] Die Gesamtallergene von der Milbe und der Küchenschabe stammten von Pharmacia/Allergon. Die verschiedenen Meeresfrüchte wurden in frischem, ungekochten Zustand auf dem Naschmarkt in Wien erworben. Es wurde so gut wie möglich nur Muskelfleisch verarbeitet. Die verschiedenen Proben (1 -5 g) wurden in flüssigem Stickstoff eingefroren, in der Reibschale zerrieben, mit 3 ml pro g Probe in eiskaltem bidest. H₂O mit 5 mM PMSF (Phenylmethansulfonylfluorid) 1 h bei 4°C gerührt. Ein Volumen Auftragspuffer (Fling und Gregerson, 1986) wurde zugesetzt und die Proben wurden 10 min bei 95°C denaturiert, unlösliche Bestandteile wurden 10 min bei 14500 Upm und 4°C abzentrifugiert, und die Proteinkonzentration der Extrakte wurde auf einem Coomassie-gefärbten SDS-Polyacrylamidgel abgeschätzt. Wie oben wurden präparative Gele mit 200 µg Protein pro cm gefahren, auf Nitrozellulose geblottet und in Streifen geschnitten.

[0074] Das Serum des Patienten AH11 und von den Patienten H89 und H32 wurde in der Konzentration 1:10 mit Puffer G (42 mM Na₂HPO₄, 6,4 mM NaH₂PO₄, 0,5% (v/v) Tween 20, 0,5% (w/v) Rinderserumalbumin, 0,05% (w/v) NaN₃, pH 7.5) verdiinnt. Je 1 ml der Proben wurde entweder mit 10 µg des rekombinanten p40 Allergens mit Hexahistidintag in Puffer G, oder nur in Puffer G über Nacht bei 4°C präinkubiert, und dann wurde je mit einem Streifen Nitrozellulose mit geblotteten Extrakten die IgE-Reaktivität bestimmt. Das gebundene IgE wurde wie üblich mit jodmarkierten Antihuman-IgE Antikörpern detektiert.

[0075] Bei allen untersuchten Invertebratenspezies reagierten die Seren mit einer Bande im Bereich von 40 kDa, die durch Präinkubation mit dem rekombinanten p40 Allergen aus der Dörrobstmotte entweder ausgelöscht (Dörrobstmotte, Hausstaubmilbe) oder abgeschwächt (Küchenschabe, Garnele, Hummer, Miesmuschel) wurde (Fig. 10). Im Extrakt aus Kabeljau gab es zwar eine Reihe von allergenen Proteinen, aber keines von ihnen wurde durch Präinkubation mit dem p40 Allergen aus der Motte teilweise oder vollständig inhibiert.

LITERATUR

Anisike E O, Moreland B H, Watts D C (1975) Evolutionary variation between a monomer and a dimer arginine kinase. Biochem. J. 145: 535-543.

Arruda L K, Vailes L D, Benjamin D C, Chapman M D (1995) Molecular cloning of German cockroach (Blattella germanica) allergens. Int. Arch. Allergy Immunol. 107: 295-297.

Baldo B A, Panzani R C (1988) Detection of IgE antibodies to a wide range of insect species in subjects with suspected inhalant allergies to insects. Int. Arch. Allergy Appl. Immunol. 85: 278-287.

Breiteneder H, Pettenburger K, Bito A, Valenta R, Kraft D, Rumpold H, Scheiner O, Breitenbach M (1989) The gene coding for the major birch pollen allergen Bet v 1, is highly homologous to a pea disease resistance response gene. EMBO J. 8: 1935-1938.

Davis FM, Jenkins JN (1995) Management of scales and other insect debris: occupational health hazard in a lepidopterous rearing facility. J. Econ. Entomol. 88: 185-191.

De Vouge M W, Thaker A J; Zhang L, Muradia G, Rode H, Vijay H M (1998) Molecular cloning of IgE-binding fragments of Alternaria alternata allergens. Int. Arch. Allergy Immunol. 116: 261-268.

Fling S P, Gregerson D S (1986) Peptide and protein molecular weight determination by electrophoresis using a high-molarity tris buffer system without urea, Anal. Biochem. 155: 83-8.

Huynh T V et al., In: cDNA cloning, Oxford, IRL Press, 1 (1985) 49-78.

Jarolim B, Rumpold H, Endler A T, Ebner H, Breitenbach M, Scheiner O, Kraft D (1989) IgE and IgG antibodies of patients with allergy to birch pollen as tools to define the allergen profile of Betula verrucosa. Allergy 44: 385-395. Karamloo P, Schmitz N, Scheurer S, Foetisch K, Hoffmann A, Haustein D, Vieths S (1999) Molecular cloning and characterization of a birch pollen minor allergen, Bet v 5, belonging to a family of isoflavone reductaserelated proteins, J. Allergy Clin. Immunol. 104: 991-999.

- Komase Y, Sakata M, Azuma T, Tanaka A, Nakagawa T (1997) IgE antibodies against midge and moth found in Japanese asthmatic subjects and comparison of allergenicity between these insects. Allergy 52: 75-81.
- Kraft D, Ferreira F, Vrtala S, Breiteneder H, Ebner C, Valenta R, Susani M, Breitenbach M, Scheiner O (1999) The importance of recombinant allergens for diagnosis and therapy of IgE-mediated allergies. Int. Arch. Allergy Immunol. 118: 171-176.
- Kucharski R, Maleszka R (1998) Arginine kinase is highly expressed in the compound eye of the honey bee, Apis mellifera. Gene 211: 343-349.
- Kunkel T A, Roberts J D, Zakour R A (1987) Rapid and efficient site-specific mutagenesis without phenotypic selection. Methods Enzymol. 154: 367-382.
- Lin R-Y, Shen H-D, Han S-H (1993) Identification and characterization of a 30 kd major allergen from Parapenaeus fissurus. J. Allergy Clin. Immunol. 92: 837-845.

 Miyamoto T. In: Advances in Allerga 1. Clinical States 1.
 - Miyamoto T, In: Advances in Allergology and Clinical Immunology, Eds Godard P et al., The Parthenon Publishing Group-Carnforth, U. K. and New Jersey, USA, (1992) 343-347.
- Nagao T, Mitamura T, Wang X H, Negoro S, Yomo T, Urabe I, Okada H (1992) Cloning, nucleotide sequences, and enzymatic properties of glucose dehydrogenase isozymes from Bacillus megaterium IAM1030. J. Bacteriol. 174: 5013-5020.
 - Pearson W.R., Lipman D.J (1988) Improved tools for biological sequence comparison. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 85: 2444-2448.
 - Reese G, Ayuso R, Lehrer S B (1999) Tropomyosin: an invertebrate panallergen. Int. Arch. Allergy Immunol. 119:
 - Rosenstreich D L, Eggleston P, Kattan M, Baker D, Slavin R G, Gergen P, Mitchell H, McNiff Mortimer K, Lynn H, Ownby D, Malveaux F (1997) The role of cockroach allergy and exposure to cockroach allergen in causing morbidity among inner-city children with asthma. N. Engl. J. Med. 336: 1356-1363.
- Schupp J M, Travis SE, Price L B, Shand R F, Keim P (1995) Rapid bacterial permeabilization reagent useful for enzyme assays. Biotechniques 19: 18-20.
 - Segal D M, Taurog J D, Metzger H (1977) Dimeric immunoglobulin E serves as a unit signal for mast cell degranulation. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74: 2993-2997.
 - Short J M, Fernandez J M, Sorge J A, Huse W D (1988) Lambda ZAP: a bacteriophage lambda expression vector with in vivo excision properties. Nucleic Acids Res. 16: 7583-7600.
- Storms W W, Berry C, Withee W (1981) Miller moth asthma. Clin. Allergy 11: 55-59.

 Suzuki M, Itoh H, Sugiyama K, Takagi I, Nishimura J, Kato K, Mamiya S, Baba S, Ohya Y et al. (1995) Causative allergens of allergic rhinitis in Japan with special refrece to silkworm moth allergen. Allergy 50: 23-27.
 - Thomas W R, Smith W (1999) Towards defining the full spectrum of important house dust mite allergens, Clin. Exp. Allergy 29: 1583-1587.
- 35 Towbin H, Stachelin T, Gordon J (1979) Electrophoretic transfer of proteins from polyacrylamide gels to nitrocellulose sheets: procedure and some applications. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 76: 4350-4354.
 Unger A, Stoger P, Simon Nobbe B, Susani M, Crameri R, Ebner C, Hintner H, Breitenbach M (1999) Clinical testing of recombinant allergens of the mold Alternata. Int. Arch. Allergy Immunol. 118: 220-221.
- Valenta R, Duchêne M, Pettenburger K, Sillaber C, Valent P, Bettelheim P, Breitenbach M, Rumpold H, Kraft D, Scheiner O (1991) Identification of profilin as a novel pollen allergen; IgE autoreactivity in sensitized individuals. Science 253: 557-560.
 - Valenta R, Lidholm J, Niederberger V, Hayek B, Kraft D, Gronlund H (1999) The recombinant-allergen-based concept of component-resolved diagnostics and immunotherapy (CRD and CRIT). Clin. Exp. Allergy 29 (1999) 896–904. Van Wijnen J H, Verhoeff A P, Mulder Folkerts D K, Brachel H J, Schou C (1997) Cockroach allergen in house dust. Al-
 - lergy 52: 460-464.

 Vrtala S, Sperr W R, Reimitzer I, von Ree R, Laffer S, Muller W D, Valent P, Lechner K, Rumpold H, Kraft D, et al. (1993) cDNA cloning of a major allergen from timothy grass (Phleum pratense) pollen; characterization of the recombinant Phl pV allergen. J. Immunol. 151: 4773-4781.
- Wang X, Zheng S, Zhang H (1994) A study of occupational asthma and specific IgE in sericulture workers, Chung Kuo I

 Hsueh Ko Hsueh Yuan Hsueh Pao. 16: 323–327
 - Wu CH, Lee MF, Liao SC, Luo SF (1996) Sequencing analysis of cDNA clones encoding the American cockroach Cr-Pl allergens. Homology with insect hemolymph proteins. J. Biol. Chem. 271: 17937–17943.
 - Wyss M, Maughan D, Wallimann T (1995) Re-evaluation of the structure and physiological function of guanidino kinases in fruitfly (Drosophila), sea urchin (Psammechinus miliaris) and man. Biochem. J. 309: 255-261.

60

55

65

SEQUENZPROTOKOLL

<110> Quchene, Michael	
<120> Rekombinante Allergene aus der Motte Plodia interpunctella	
<130> 22034pdemd	1
<140>	•
<141>	
<160> 8	1
<170> PatentIn Ver. 2.1	
<210> 1	. 20
<211> 1294	
<212> DNA	25
<213> Plodia interpunctella	
<220>	
<221> CDS	30
<222> (25)(1089)	
<400> 1	
tcaagtgtca gaaaagcagc agca atg gtg gac gcc gct acc ctt gag aaa	51 35
Met Val Asp Ala Ala Thr Leu Glu Lys	
1 5	
ttg gag gct ggc ttc agc aag ctt gcc gcc tcc gac tca aag tcg ctg	99 40
Leu Glu Ala Gly Phe Ser Lys Leu Ala Ala Ser Asp Ser Lys Ser Leu	
15 20 25	
ctg aag aaa tac cte acc agg gag gta ttt gat get ete aag aac aag	45 147
Leu Lys Lys Tyr Leu Thr Arg Glu Val Phe Asp Ala Leu Lys Asn Lys	117
30 35 40	
aag acc toa tit ggt toa act oto otg gat tot ato cag toa ggt gtt	50
Lys Thr Ser Phe Gly Ser Thr Leu Leu Asp Ser Ile Gln Ser Gly Val	195
45 50 55	55
gag aac tta cat tog ggt gtt gga att tat gcc cca gat gct gag gca	55
Glu Asn Leu His Ser Gly Val Gly Ile Tyr Ala Pro Asp Ala Glu Ala	243
60 . 65 70	60
tat gta gta ttt gca gac ttg tto gag and at att	
tat gta gta ttt gca gac ttg ttc gac ccc atc att gaa gat tac cac Tyr Val Val Phe Ala Asp Leu Phe Asp Pro Ile Ile Glu Asp Tyr His	291
	65

																gat	339
5	90		y File	э шуз	s rys	95		э г.	s HIS	rro	100		S AST	i Trp	o Gl	/ Asp 105	
10						Asn					Gl					tcc Ser	387
15	acc Thr	cgt Arg	gto Val	cgc Arg	Суз	ggt Gly	cgc Arg	tcc Ser	atg Met	gaa Glu	ggo	tac Tyr	cca Pro	tto Phe	. Asn	ccc Pro	435
20				gag Glu	gcc Ala			Lys	gaa Glu				Lys	gte	tcc		483
25			tcc Ser	ggc	ctc Leu		Gly		ctg			Thr					531
30		ggc	atg		aag Lys						Leu					Phe	579
35	ctg	ttc Phe	aag Lys	gag Glu	ggt Gly 190	gat	cgc Arg	ttc Phe	ctc Leu	Gln	gcc Ala	gçt Ala	aac Asn	gct Ala	Cys	cgc Arg	627
40	ttc Phe	tgg Trp	ccc Pro	tcc Ser 205	ggt Gly	cgt Arg	ggc Gly	atc Ile	Tyr	195 cac His	aat Asn	gag Glu	aac Asn	Lys	200 act Thr	ttc Phe	675
45	ctg Leu	gta Val	tgg Trp	tgc	aat Asn	gag Glu	gag Glu	gac Asp	210 cac His	ctc Leu	cgt Ara	ctg Leu	atc Ile	215 tcc Ser	atg Met	caa	723
50	atg	ggc	220 ggc	gac	ctg	aag	cag	225 gtg	tac	aag	agg	ctg	230 gtg	agg	gga	gta	771
5		235			Leu		240					245					
	aac Asn 250	gac Asp	atc Ile	gcg Ala	aag Lys .	agg Arg 255	atc Ile	cca Pro	ttc Phe	Ser	cac His 260	aac Asn	gag Glu	cgg Arg	Leu	ggc Gly 265	819
0	ttc Phe	ctg Leu	act Thr	ttc Phe	tgc Cys	ccc Pro	acc Thr	aac Asn	ctg (ej ggc	aca Thr	acg Thr	gtg Val	cgc Arg	gca Ala	tcg Ser	867
5																	

	270	275 28	0
gtg cac atc aag Val His Ile Lys 285	ctg ccc aag ctg go Leu Pro Lys Leu Al 29	eg gcc gac aag gcc aag ct a Ala Asp Lys Ala Lys Le 0 295	g gag 915 u Glu
gag gtg gcc agc Glu Val Ala Ser 300	aag tac cac ctg ca Lys Tyr His Leu Gl 305	g gtg ege gge ace ege gg n Val Arg Gly Thr Arg Gly 310	= gag 963 / Glu
cac acg gag gcc His Thr Glu Ala (gag ggc ggc gtc ta Glu Gly Gly Val Ty 320	c gac atc tcc aac aag ago r Asp Ile Ser Asn Lys Aro 325	g ege 1011 g Arg
atg gga ctc acc o Met Gly Leu Thr (330	gag tac gaa gcc gto Glu Tyr Glu Ala Va 335	c aag gag atg tac gac ggc l Lys Glu Met Tyr Asp Gly 340	2 : atc 1059 : Ile : 345
Ala Glu Leu Ile I	aaa atc gag aaa tco ys Ile Glu Lys Ser	ctg taagatgttt aacgatct Leu 355	cg 1109
cgctatcagt attttt	tgta ttatttatcg tt	ttcacata agtattggat gtga	aggggc 1169
		gccgggca cgcgggcggc ccac	
aaaga			. 1294
<210> 2 <211> 355 <212> PRT			45
<213> Plodia inter <400> 2 Met Val Asp Ala an			50
1	5	Leu Glu Ala Gly Phe Ser 10 15 Leu Lys Lys Tyr Leu Thr	55
20	25	30 Lys Thr Ser Phe Gly Ser 45	40
Leu Leu Asp Ser Il	e Gln Ser Gly Val	Glu Asn Leu His Ser Gly	Val 65

_	6.		е Ту	YT A	la Pr	_	p Al O	a Gl	u Al	а Ту	r Va. 7.		l Ph	e Al	a As	p Lev
5		e As	p Pr	:o I		.e Gl 5	u As	р Ту	r Hi	s Ası 90		y Phe	e Ly	s Ly	s Th.	r Asp 5
10	Lys	s Hi	s Pr	0 Pr	:o Ly 10	s As	n Tr	p Gl	y As _i		l Gli	ı Thr	Lei	Gl ₂		n Leu
15	Asp	Pro	0 Al 11		y Gl	u Ph	e Va	1 Va:		r Thi	. Arç	y Val	. Arg		s Gly	y Arg
20	Ser	Met 130	: G1	u Gl	у Ту	r Pro	Phe 135		n Pro	Cys	Lev	Thr 140		ı Ala	G1r	Tyr
25	Lys 145	Glu	ı Me	t Gl	u Glı	150		Ser	: Ser	Thr	Leu 155		Gly	Leu	Glu	Gly 160
	Glu	Let	ı Ly:	s Gl	y Thi 165		e Phe	Pro	Leu	Thr 170		Met	Ser	Lys	Glu 175	Thr
30	Gln	Gln	Gl	186	ı Ile D	Asp	Asp	His	Phe 185	Leu	Phe	Lys	Glu	Gly 190	Asp	Arg
35	Phe	Leu	Glr 195	a Ala	a Ala	Asn	Ala	Cys 200		Phe	Trp	Pro	Ser 205	Gly	Arg	Gly
40	Ile	Tyr 210	His	Ası	n Glu	Asn	Lys 215	Thr	Phe	Leu	Val	Trp 220	Cys	Asn	Glu	Glu
15	Asp 225	His	Leu	Arg	Leu	Ile 230	Ser	Met	Gln	Met	Gly 235	Gly	Asp	Leu	Lys	Gln 240
io.	Val	Tyr	Lys	Arg	Leu 245	Val	Arg	Gly	Val	Asn 250	Asp	Ile	Ala	Lys	Arg 255	Ile
•	Pro	Phe	Ser	His 260	Asn	Glu	Arg	Leu	Gly 265	Phe	Leu	Thr	Phe	Cys 270	Pro	Thr
5	Asn	Leu	Gly 275	Thr	Thr	Val	Arg	Ala 280	Ser	Val	His		Lys 285	Leu	Pro	Lys
0	Leu .	Ala 290	Ala	Asp	Lys	Ala	Lys 295	Leu	Glu	Glu		Ala : 300	Ser	Lys	Tyr	His
5	Leu (Gln	Val	Arg	Gly	Thr 310	Arg	Gly	Glu		Thr	Glu i	Ala	Glu	Gly	Gly

Val Tyr Asp Ile Ser Asn Lys Arg Arg Met Gly Leu Thr Glu Tyr Gl 325 330 335	u
Ala Val Lys Glu Met Tyr Asp Gly Ile Ala Glu Leu Ile Lys Ile Gl 340 345 350	u ··
Lys Ser Leu 355	1
<210> 3	1
<211> 1092 <212> DNA	
<213> Plodia interpunctella <220>	20
<221> CDS <222> (31)(885)	25
<400> 3	
acaggacagt agacacacaa agceaceace atg gac gcg atc aag aag at Met Asp Ala Ile Lys Lys Me 1 5	g 54 30 t
cag gcg atg aag ctg gag aag gac aac gct ttg gac cgc gct gcc atg Gln Ala Met Lys Leu Glu Lys Asp Asn Ala Leu Asp Arg Ala Ala Met 10 15 20	102 35
tgc gag cag gcc aag gcc aac gcc aac ctc cgt gct gag aag gcc gag Cys Glu Gln Gln Ala Lys Asp Ala Asn Leu Arg Ala Glu Lys Ala Glu 25 30 35 40	150
000 000 000 000 000	45
gag gag gcc aga caa ttg cag aag atc cag acg att gag aac gat Glu Glu Ala Arg Gln Leu Gln Lys Lys Ile Gln Thr Ile Glu Asn Asp 45 50 55	198
ctg gac cag acg gag gag gtg atg atg	50
ctg gac cag acg cag gag gcg ctc atg cag gtc aac gcc aag ctg gaa Leu Asp Gln Thr Gln Glu Ala Leu Met Gln Val Asn Ala Lys Leu Glu 60 65 70	246
G3G 230	55
gag aaa gag aaa gct ctt cag aac gct gag tcc gaa gtc gct gcc ctc Glu Lys Glu Lys Ala Leu Gln Asn Ala Glu Ser Glu Val Ala Ala Leu 75 80 85	294
, 5 80 85	60
aac cga cgt atc caa ctg ctg gaa gag gac ctc gag agg tcc gag gag Asn Arg Arg Ile Gln Leu Leu Glu Glu Asp Leu Glu Arg Ser Glu Glu	342
·	65

		91	J				95	,		•		100)				
5	Arg	Lei				Thr	Ala				Glu	ı Ala				gcc Ala	
10	105)				110)				115	5				120	
LV				g gaa : Glu		Ala					Glu					Ala	438
15																	
				cgt													486
	Asp	Glu	Glu	Arg		Asp	Ala	Leu			Gln	Leu	Lys		Ala	Arg	
20				140					145					150			
	ttc	ctt	gct	gag	gaa	gcc	gac	aag	aaa	tac	gat	gag	gtt	gct	cgt	aag	534
			Ala	Glu													
25		•	155	1				160					165				
	ctg	gcc	atg	gtt	gag	gct	gac	ctg	gag	cgc	gcg	gag	gag	cqt	qcc	gaa	582
	Leu	Ala	Met	Val	Glu	Ala	Asp	Leu	Glu	Arg	Ala	Glu	Glu	Arg	Ala	Glu	****
30		170					175					180	•				
	tcc	ggc	gaa	tcc	aaa	atc	gtc	gag	ctt	gag	gaa	gaa	ctg	cqc	ata	att	630
	Ser	Gly	Glu	Ser	Lys	Ile	Val	Glu	Leu	Glu	Glu	Glu	Leu	Arg	Val	Val	
35	185					190					195			_		200	
	ggc	aac	aac	ttg	aaa	tçc	ctg	gaa	gtc	tcc	gag	gag	aaσ	acc	aac	caa	678
40	Gly	Asn	Asn	Leu	Lys	Ser	Leu	Glu	Val	Ser	Glu	Glu	Lys	Ala	Asn	Gln	0.0
••					205			•		210			_		215		
	cgt	gag	gag	gag	tac	aaa	aat	cag	atc	aaa	acc	ctc	acc	acc	cqc	cta	726
45	Arg	Glu	Glu	Glu	Tyr	Lys	Asn	Gln	Ile	Lys	Thr	Leu	Thr	Thr	Arg	Leu	
				220					225					230			
	aag	gag	gct	gag	gcc	cgc	gct	gag	ttc	acc	σaσ	cat	tcc	ata	сал	aaa	774
50	ГЛЗ	Glu	Ala	Glu	Ala	Arg	Ala	Glu	Phe	Ala	Glu	Arg	Ser	Val	Gln	Lys	
			235					240					245			-	
	ctg	caa	aag	gag	gtc	gac	agg	ctt	σаа	gac	σаа	cta	ata	act	nen	220	822
5	Leu	Gln	Lys	Glu	Val	Asp	Arg	Leu	Glu	Asp	Glu	Leu	Val	Ala	Glu	Lvs	022
		250					255			•		260		_		-4-	
0	gag	aaa	tac	aaa	gat	att	ggt	gac	gac	cta	gac	acc	CCC	ttc	ata	מפת	870
•	Glu	Lys	Tyr	Lys	Asp	Ile	Gly	Asp	Asp	Leu	Asp	Thr	Pro	Phe	Val	gag Glu ·	
	265				_	270	_	•	•		275					280	
5	ctc	atc	ctc	aag	gaa	taaa	ctcc	tc a	catt	gate	a cc	taan	ceta	tee	cato	caa	925
	T	T1 -								,,		- 223	9			-99	223

ggc	agac	cca	cggg	tcat	tc c	aaga	cgcg	ıg ct	cttc	cgcc	ago	gatt	caa	cato	tgtaca	985		
gat	gtta	tat	tcat	ttta	ita c	tcat	ttaa	a at	attt	aaat	cta	tagt	ttt	atgg	cggtat	1045		*
tta	tttt	cga	gtaa	tata	at a	aata	attt	a tt	actt	attt	aaa	aaaa	1			1092		10
<21 <21	0> 4 1> 2 2> P 3> P	RT	a in	terp	unct	ella												13
	0> 4																	20
Met 1	Asp	Ala	Ile	Lys 5		Lys	Met	Gln	Ala 10		Lys	Leu	Glu	Lys 15	_			
Asn	Ala	Leu	Asp 20	Arg	Ala	Ala	Met	Cys 25		Gln	Gln	Ala	Lys 30	Ąsp	Ala			25
Asn	Leu	Arg 35	Ala	Glu	Lys	Ala	Glu 40	Glu	Glu	Ala	Arg	Gln 45		Gln	Lys			30
Lys	Ile 50	Gln	Thr	Ile	Glu	Asn 55		Leu	Asp	Gln	Thr 60		Glu	Ala	Leu			35
Met 65	Gln	Val	Asn	Ala	Lys 70	Leu	Glu	Glu	Lys	Glu 75	Lys	Ala	Leu	Gln	Asn 80			40
Ala	Glu	Ser	Glu	Val 85	Ala	Ala	Leu	Asn	Arg 90	Arg	Ile	Gln	Leu	Leu 95	Glu			
Glu	Asp	Leu	Glu 100	Arg	Ser	Glu	Glu	Arg 105	Leu	Ala	Thr	Ala	Thr 110	Ala	Lys			45
Leu	Ser	Glu 115	Ala	Ser	Gln		Ala 120	Asp	Glu	Ser	Glu	Arg 125	Ala	Arg	Lys			50
Val	Leu 130	Glu	Asn	Arg	Ser	Leu 135	Ala	Asp	Glu	Glu	Arg 140	Met	Asp	Ala	Leu		:	55
51u 145 _.	Asn	Gln	Leu	Lys	Glu 150	Ala	Arg	Phe	Leu	Ala 155	Glu	Glu	Ala	Asp	Lys 160		•	60
Lys	Tyr	Asp	Glu	Val 165	Ala	Arg	Lys	Leu	Ala 170	Met	Val	Glu	Ala	Asp 175	Leu		ć	5.5

	Glı	ı Arç	Ala	180		Arg	Ala	Glu	Ser 185	Gly	Glu	Ser	Lys	Ile 190		Glu	
5	Leu	ı Glu	Glu 195	Glu	Leu	Arg	Val	Val 200	Gly	Asn	Asn	Leu	Lys 205	Ser	Leu	Glu	
10	Val	Ser 210		Glu	ŗys	Ala	Asn 215	Gln	Arg	Glu	Glu	Glu 220	Tyr	Lys	Asn	Gln	
15	11e 225	Lys	Thr	Leu	Thr	Thr 230	Arg	Leu	Lys	Glu	Ala 235	Glu	Ala	Arg	Ala	Glu 240	
20	Phe	: Ala	Glu	Arg	Ser 245	Val	Gln	Lys	Leu	Gln 250	Lys	Glu	Val	Asp	Arg 255	Leu	
25	Glu	Asp	Glu	Leu 260	Val	Ala	Glu	Lys	Glu 265	Lys	Tyr	Lys	Asp	Ile 270	Gly	Asp	
	Asp	Leu	Asp 275	Thr	Pro	Phe	Val	Glu 280	Leu	Ile	Leu	ГÀЗ	Glu 285				
30																	
35	<21 <21	0> 5 1> 22 2> Di 3> Pi	IA	int	erpu	incte	lla										
40		0> 1> cr 2> (1		(212	7)												
45	<400 ggt		ıga c	g at	g aa	g ac	t gt	c ct	g at	c tt	a gc	t gg	c ct	c gt	g gc	c ctg	51
50				Me	t Ly 1	s Th	r Va	l Le	u Il 5	e Le	u Ala	a Gl	y Le	u Va	1 A1	a Leu	
55	gcc Ala	gcg Ala 15	ggc ,	aac Asn	acc Thr	ttc Phe	ccg Pro 20	gta Val	ttc : Phe i	aga Arg	tat (gac (Asp 25	cac (gtc Val	gaa . Glu	act Thr	99
50	aga Arg 30	aaa Lys	ttg (gaa (Glu (gga (Gly)	gac Asp 35	ctt (Leu)	tta (cag (Gln :	tac (Tyr (cag t Sln S 40	cg a	aaa t Lys 1	ttt (Phe :	ctg :	tct Ser 45	147
iS.	ctt Leu	ctt Leu	gag a Glu 1	aat d Asn 1	gtg a Val 1	aga (Arg (cag a	att (Ile)	gac t Asp 1	ac (Tyr (gaa g Slu <i>F</i>	ula (gag t Slu 1	ac i	tac a	aaa Lys	195

	aag Lys					Ser			Ser		243	5
	gca Ala 80	Val			Gly		_			-	291	10
	gct Ala										339	15
	att										387	20
	aag Lys										435	25
	tat Tyr										483	30
	gtc Val 160										531	35
	tat Tyr										579	40
	aat Asn										627	45
aat Asn	tac Tyr	Tyr									675	50
aat Asn											723	55
tct Ser				His							771	60

	ga	ig ga	ic tt	t at	t gg	t at	c tt	c aa	g ga	a cg	c cg	t gg	a ga	a tt	c ta	c tac	819
	G1	u As	p Ph	e Il	e Gl	y Il	e Ph	e Ly	s Gl	ı Ar	g Ar	g Gl	y GI	u Ph	e Tv	r Tyı	•
9		25	5				, 26					26			-		
	•											•					
	ta	c tt	c ta	t ca	g ca	a ct	c tt	g tc	t cai	t tac	c ta	e et	t az	מ רמ	t tt	g agt	0.67
	Ту	r Ph	e Ty	r Gl	n Gl	n Le	u Lei	u Se:	r Arc	יט דע	r Tv	r I.e	u Gl	y Cy 11 Ar	~ T.	u Ser	867
10	73 77	0				27			:	, -,,	28			u AI	y be		
	<i>:</i> '						-				20	•				285	•
	aa	t gg	c tt	g gg	a qa	a ati	t cca	a gat	t ttr	: tet	· ta	n ta		3 00	٠	g agg	
	As	n Gl	y Le	u Gl	v Glı	u Ila	Pro	n Aer	Dhe	Sar	· Tw	9 CO.	- 61.	a CC		g agg u Arg	915
15			•		290				J I III	295		p ry	r (3.1)	n Pr		_	•
					•					2) .					30	U	
	ag	t aa	t ta	e tai	- cca	a act	· ata	. +-+								t gct	
	Se	r Gl	v Tv	r Tvi	r Pro	- 900	Tle	Tur	- acy	ago		gco	c tai	cce	3 tt1	t gct	963
20			, -,,	305		, 1110	. 116	ı ıyı			. 261	r Ala	ту:			a Ala	
				50.	•				310			•		315	5		
	caa	a cat	t ccr	. aac	· tat	. +-+	+										
25	Glr	n Arc	r Pro) Dor	Terr	· Trons		acy	gga	act	gaa	a gaa	aat	gtt	gad	tac	1011
۵			320	, ,,,,, ,		. ryr	ıyı			Inr	GIU	l G1t			. Asr	Tyr	
			52(,				325	1				330)			
	ato	· caa	++														
30	Tle	G1r	Pho	Tan	yac Nam	gct	cag	gaa	aag	agc _	ttt	gtg	caa	ttt	ctg	cag	1059
	++0	335	. the	red	Asp	ATA (Lys	Ser	Phe	Val	Gln	Phe	Leu	Gln	
		33.	,				340					345					
	att																
35	Tlo	Glu	Cag	בננ	aag	gca	ttt	aaa	caa	gat	gta	gac	ttc	cgc	aac	tcc	1107
	350	GLY	GIN	Pne	ràs	Ala	Phe	Lys	Gln	Asp			Phe	Arg	Asn	Ser	
	550					355					360					365	
	aao	tra	ato	225													
40	Lvs	Sor	Tla	aac aac	Db.	gtt	ggc	aac	ttt	tgg	caa	gga	aac	ccg	gac	ctg	1155
	2,0	Jer	116	ASII	Pne	vaı	GLÄ	Asn	Phe		Gln	Gly	Asn	Pro	Asp	Leu	
					370					375					380		
45	tac	ast	***	.													
	Tue	yac non	aay	Tac	gga	agg	gaa	gta	aac	tat	gac	gac	tcc	tac	gaa	atc	1203
	LYL	vəħ	ьys	Tyr	GIA	Arg	Glu	Val	Asn	Tyr	Asp	Asp	Ser	Tyr	Glu	Ile	
				385					390					395			
50	atc	aat															
	Tio	71.	oge N==	cgc	gtg	ctt	ggt	gct	gct	cct	ccg	acc	tcc	gac	aat	tac	1251
	110	VIG	Arg	Arg	vaı	Leu	Gly		Ala	Pro	Pro	Thr	Ser	qeA	Asn	Tyr	
			400					405					410				
55	~	++-	~ -														
	gaa	LLC.	geg	ccg	tct	gct	ctg	gac	ttc	tac	cag	act	tca	ctt	cgt	gat	1299
	GIU	rne	val	Pro	Ser	Ala		qzA	Phe	Tyr	Gln	Thr	Ser	Leu	Arg	Asp	
60 ·		415					420					425					
ου ·																	
	CCC	gcc	ttc	tac	atg	ctc	tat	aac	aag	atc	atg	agc	tac	att	gta	cag	1347
	rro	мта	rne	Tyr	Met	Leu	Tyr	Asn	Lys	Ile	Met	Ser	Tyr	Ile	Val	Gln	
65	430					435					440					445	

			tgg Trp		Glu					Glu					Ser	1395	S
			atc Ile 465						Gly					Phe		1443	10
			gac Asp										Ser			1491	15
			caa Gln													1539	20
			cct Pro													1587	25
			tac Tyr													1635	30
			ctt Leu 545													1683	35
			acc Thr													1731	40
			gaa Glu													1779	45
aag Lys 590	atc Ile	tat Tyr	gaa Glu	ctc Leu	ctg Leu 595	aaa Lys	cag Gln	ggc Gly	cag Gln	gta Val 600	cct Pro	gaa Glu	agc Ser	Met	tcc Ser 605	1827	50
gaa Glu			qeA													1875	55
ccg Pro	ggt Gly	Gly	ttc Phe 625	cct Pro	gta Val	cag Gln	Phe	ttc Phe 630	gtc Val	ttc [*] Phe	gtg Val	tac Tyr	cca Pro 635	tac Tyr	caa Gln	1923	60
																	w

	gct Ala	cto Lei	Seı د	Lys	gac Asp	cta Leu	gag Glu	Ala	a Met	g aad Ly:	g aa: s As:	t ato	ato	ct:	t ga u As	c aac p Asn	1971
5			640)				645	5				650)			
10	aaa Lys	Pro 655	Let	ggc Gly	tat Tyr	cca Pro	Phe	Asp	cgt Arg	cet	gto Val	gaç l Glu 665	Туг	e cc	g ta D Ty	t ctc r Leu	2019
15	ttc Phe 670	Lev	caa Gln	cct Pro	aat Asn	atg Met 675	tac Tyr	ttt Phe	gaa Glu	gaq Asp	gto Val	Asn	ato Ile	tac Tyr	ca:	c aga s Arg 685	2067
20	ggc Gly	cct Pro	caa Gln	tac Tyr	ccc Pro 690	tgg Trp	tgg Trp	agt Ser	aat Asn	ggc Gly 695	Gln	ttc Phe	cgt	ctç Lev	aai Asi 700	gaa n Glu	2115
25	gta Val	cct Pro	aga Arg	caa Gln 705	taaa	aggaç	gag a	agaa	agag	tt c	ttga	acca	a aa	catt	taaa		2167
30		agta	gaa	cacta	atagt	c ac	aata	aaaa	t aa	aaat	tttt	ata	gtaa	aaa	aaaa	aaaaa	a 2227
35	<21(-															2230
40	<212	!> 7(!> P! !> P!	RT	a int	erpu	ncte	lla							٠			
45	<400 Met 1		Thr	Val	Leu 5	Ile	Leu	Ala	Gly	Leu 10	Val	Ala	Leu	Ala	Ala 15	Gly	
50	Asn	Thr	Phe	Pro 20	Val :	Phe :	Arg	Tyr	Asp 25	His	Val	Glu	Thr	Arg 30	Lys	Leu	
	Glu	Gly	Asp 35	Leu	Leu (Gln '	'yr	Gln 40	Ser	Lys	Phe	Leu	Ser 45	Leu	Leu	Glu	
55	Asn	Val 50	Arg	Gln :	Ile 1	Asp '	Tyr (55	Glu	Ala	Glu	Tyr	Туг 60	Lys	Val	Gly	Lys	
60	Gly 65	Tyr	Asp	lle '	Val A	Ala 8 70	Ger :	Ile	Glu	Asn	Tyr 75	Ser .	Asp	Gln	Asp	Ala 80	
\$5	Val .	Arg	Ala	Phe i	Ala (Sly I	eu l	Arg	Glu	Ile	Gly	Phe i	Met	Pro	Lys	Ala	

					0	5					90						9	5	
Т	yr T	hr E	he	Se <i>r</i> 100	Il	e Ph	е ту	r As		rg (05	Gln	Arg	g Gl	u G		Ala 110	Ly	s Il	B
Il	e Ty	yr A 1	.sp 15	Leu	Phe	е Ту	r Se	r Al		ys P	/sp	Leu	As _i	р Тł 12		he	Ty	r Ly:	5
Th	r Va	al A 30	la'	Tyr	Gly	/ Ar	g Il 13	е Ту 5	r Pl	ne A	sn	Glu	Ty:		n F	he'	Met	Туг	c .
A1 14	a Ph 5	е Т	yr 1	Ala	Ala	11e	e Il	e Gl	n Az	g S		Asp 155	Thi	r Th	rG	ly	Ile	Val	
Le	u Pr	O A.	la E	Pro	Tyr 165	Glu	l Le	и Ту:	r Pr		lu 70	Tyr	Phe	e Le	u A	sn	Met 175	Tyr	
Thi	c Il	e G)	ln A	rg 80	Met	Tyr	Arq	T hi	r Gl 18		et (Gln	Ser	Gl;		le 90	Phe	Asn	
Glu	ı Glı	u Va 19	1 A	la	Ser	Asn	Туг	G1 ₃	/ Il)	e Tı	cp 1	Lys	Met	Asp 205		sn.	Asn	Tyr	
	210	,					215						220						;
						230		Glu			2	35						240	
				4	45			Pro		25	0					2	55		4
			20	10				Arg	265						27	0			4
		۷, ـ	,	٠.				Tyr 280						285					Sc
	230						295	Trp				3	00						SS
'yr 05	Pro	Ala	Il.	e T	yr :	Thr. :	Ser	Ser	Ala	Туг	9 Pr 31		he i	Ala	Glr	ı A		Pro 320	
an.	Tyr	Tyr	Тy	r Me	et (25	Gly '	Thr	Glu	Glu	Asn 330	Va	l A	sp :	ryr	Ile	G:		he	60
eu.	Asp	Ala	Glı	n GI	lu I	ys S	Ser	Phe	Val	Gln	Ph	e L	eu (Sln	Ile	G]	Ly G	ln	65

				J4(,				343	5				35	0	
S	Pho	e Ly	s Ala 35	a Phe	. Lys	s Glr	n Asp	Va]		o Ph	e Ar	g Ası	n Se:		s Se:	r Il
10		37)	e Val	l Gly	Asr	Phe	375		Gly	y Ası	n Pro	38C		ı Tyı	(As _l	р Гу
15	385	G1;	y Arg	g Glu	Val	. Asn 390		Asp	Asp	Se:	7 Ty:		ı Ile	: Ile	e Ala	400
	Arç	y Val	l Leu	Gly	Ala 405		. Pro	Pro	Thr	Ser 410		Asn	Туг	Glu	415	
20	Pro	Sei	: Ala	Leu 420		Phe	Tyr	Gln	Thr 425		Leu	Arg	Asp	Pro 430		Phe
25	Tyr	Met	Leu 435	Tyr	Asn	Lys	Ile	Met 440	Ser	Tyr	Ile	Val	Gln 445		Lys	Glu
30	Trp	Leu 450		Pro	Tyr	Asp	Gln 455	Glu	Val	Leu	His	Tyr 460	Ser	Gly	Val	Lys
35	Ile 465	Asn	Asp	Val	Ser	Val 470	Gly	Asn	Leu	Thr	Thr 475	Phe	Phe	Glu	Tyr	Tyr 480
40	Asp	Phe	Asn	Ala	Thr 485	Asn	Ala	Val	Phe	Leu 490	Ser	Asp	Gln	Glu	Ile 495	Gln
	Gln	Gln	Tyr	Ser 500	Ser	Phe	Ile	Val	Arg 505	Gln	Pro	Arg	Leu	Asn 510	His	Glu
45	Pro	Phe	Ser 515	Val	Thr	Ile	Asp	Val 520	Lys	Ser	Asp	Val	Glu 525	Ala	Glu	Ala
50	Tyr	Phe 530	Lys	Ile	Phe	Val	Gly 535	Pro	Lys	Tyr	Asp	Gly 540	Glu	Gly	Arg	Pro
55	Leu 545	Ser	Leu	Glu	Asp	Asn 550	Trp	Met	Asn	Phe	Val 555	Glu	Leu	Asp	Trp	Phe 560
50	Thr	His	Lys	Leu	Thr 565	Ser	Gly	Gln	Asn	Lys 570	Val	Glu	Arg	Lys	Ser 575	Glu
	Glu	Phe	Phe	Phe 580	Phe	Lys	Glu .		Ser 585	Val	Ser	Met	Ser	Lys 590	Ile	Tyr
55	Glu	Leu	Leu	Lys (Gln	Gly	Gln '	Val	Pro	Glu	Ser	Met	Ser	Glu	Asp	Tyr

595 600	605
Asp Ser Met Pro Ser Arg Leu Met Leu Pro Arg Gly 610 615 620	
Phe Pro Val Gln Phe Phe Val Phe Val Tyr Pro Tyr 625 630 635	Gln Ala Leu Ser 640
Lys Asp Leu Glu Ala Met Lys Asn Ile Ile Leu Asp 645 650	655
Gly Tyr Pro Phe Asp Arg Pro Val Glu Tyr Pro Tyr 660 665	Leu Phe Leu Gln 670
Pro Asn Met Tyr Phe Glu Asp Val Asn Ile Tyr His 675 680	Arg Gly Pro Gln 685
Tyr Pro Trp Trp Ser Asn Gly Gln Phe Arg Leu Asn 690 695 700	Glu Val Pro Arg 2
Gln 705	
<210> 7 <211> 1076 <212> DNA	35
<213> Plodia interpunctella	. 40
<221> CDS <222> (73)(834) <400> 7	45
aactgttat tgctcagtga taatagatta gttattatat tgtca	50
gcaaaatca to atg aat tto goo ggt aaa gtt gta att Met Asn Phe Ala Gly Lys Val Val Ile 1 5	gta acc ggt gct 111 Val Thr Gly Ala 10
gc tcc ggt att gga gca gct aca gct gtg ttc cta to er Ser Gly Ile Gly Ala Ala Thr Ala Val Phe Leu So 15 20 25	cg aaa cta ggc 159 er Lys Leu Gly &
ct aag ctt tct ctg acg gga cgt aac gtc gag aat c la Lys Leu Ser Leu Thr Gly Arg Asn Val Glu Asn Le 30	tt aag aaa gtt 207 au Lys Lys Val
35 40	45

	aq Sa	gt c	ag g	at	tgc	gaa	aa	a to	c a	CC C	ag	aca	ı ça	ic ta	ac a	tc	gco	go	c g	ac	255
	s	st G	ln A	sp (cys	50) T. L.y	s S∈	r T	hr G	1n	Thr 55		.s Ty	yr I	le	Ala		a A 0	sp	
10	re	a a u Ti	cc a hr L	aa (ys (gaa Glu 65	aaa Lys	gai Asj	t at	t ga e Gl	lu A	at sn 70	atc Ile	gt Va	t aa l Ly	aa a /s S	gc er	acc Thr 75	11	t ga	at sp	303
1.5	υy	a ta s Ty	ac g yr G	gc c ly C BO	aa Sln	ctt Leu	gad Asp	gt Va	l Le	g g u Va 5	tc al	aat Asn	aa Ası	t go n Al	a G	gc ly 90	att Ile	ct:	t ga u Gl	ig Lu	351
20	ac Th	1 61	y Se 95	ec a	le	gaa Glu	aac Asn	aca Thi	: Se	g tt	a e	gcc Ala	Caq Glr	ta Ty	r As	ac sp i	agg Arg	tta	a at 1 Me	g	399
25	aai Asr 110	i Tii	a aa r As	nt g	tg al	cgc Arg	tca Ser 115	att Ile	tai	t ta	r I	ta Seu	acc Thr 120	Me	g ct t Le	g q	gca Nla	gto Val	cc Pr	0	447
30	Cac His	c ct	t ct u Le	c aa u Ly	ys :	acc Thr 130	aaa Lys	ggt Gly	aac Asr	at 1 Il	e V	rtg 'al 35	aat Asn	gta Val	to Se	t a r S	igt er	gtc Val 140	aa Ası	t n	495
35	ggg Gly	ato Ile	e Ar	g to g Se 14	er E	tc he	cct Pro	ggt Gly	gta Val	Lei 15	ı A	ct la	tac Tyr	aat Asn	gt Va	l S	cg er 55	aag Lys	tca Ser	1	543
40	gct Ala	gta Val	gai Asi) GI	g t	tt he	aca Thr	aga Arg	tgt Cys 165	gt: Val	E g	ca (ctt Leu	gaa Glu	tte Lei	ı A	cc (ccg Pro	aaa Lys	l i	591
45	ggg Gly	gta Val 175	Cga	gt Va	t _. a l A	at 1 sn (.ys	gtg Val 180	aat Asn	cca Pro	g G	ga ç Ly V	gtc Val	att Ile 185	tt <u>c</u> Lev	g ac	ca ç	gaa Slu	ctg Leu		639
50	cag Gln 190	aag Lys	cgt Arg	gg	g gg	ry I	eu ;	aac Asn	gac Asp	cag Gln	G1	n T	at 'yr 00	gca Ala	gca Ala	tt. Ph	t c le I	eu	gag Glu 205		687
55 60	aga Arg	acc Thr	aag Lys	gaç Gli	g ac 1 Th 21	IF H	at (gcc Ala	ttg Leu	ggc Gly	cg Ar 21	g P	cg ·	gga Gly	aaa Lys	CC Pr	o G	ag lu 20	gag Glu		735
	gtt Val	gca Ala	gct Ala	act Thr 225	. 11	t g .e A	ct t la E	tc he i	Leu	gcc Ala 230	ag Se	t ga	aa m	tta Leu	gca Ala	ag Se 23	r A	at a	atc [le	•	783

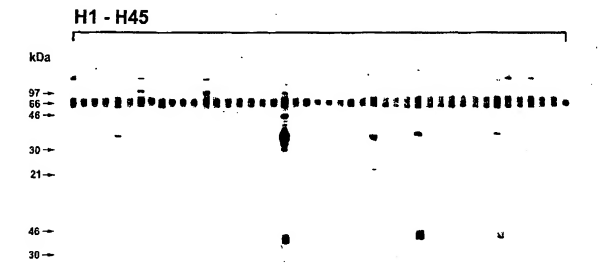
act gga gcc agt gtg cct gta gac ggt ggt cgc cat gcc atg tgt cca Thr Gly Ala Ser Val Pro Val Asp Gly Gly Arg His Ala Met Cys Pro 240 245 250	831	5
cga taattitti aataaaatac atgitaatti tiittitaci attiacaatt Arg	884	
tttcaatcca agcattttac aatgatcaaa gtgtctaaaa ccttttgaat attgtacaat	944	10
aaaattttta tatattatag attaagtaaa aacgttcata tacctataat ttgtgtcata	1004	15
tggatgtcca tgtgttcata tattttgtta taaccttgtt attttaaaat aaaaacaaat	1064	
aataaaaaa aa	1076	20
<210> 8 <211> 254 <212> PRT <213> Plodia interpunctella	2	:5
<400> 8 Met Asn Phe Ala Gly Lys Val Val Ile Val Thr Gly Ala Ser Ser Gly 1 5 10 15		0
Ile Gly Ala Ala Thr Ala Val Phe Leu Ser Lys Leu Gly Ala Lys Leu 20 25 30	3:	5
Ser Leu Thr Gly Arg Asn Val Glu Asn Leu Lys Lys Val Ser Gln Asp 35 40 45	40	0
Cys Glu Lys Ser Thr Gln Thr His Tyr Ile Ala Ala Asp Leu Thr Lys 50 55 60	45	5
Glu Lys Asp Ile Glu Asn Ile Val Lys Ser Thr Ile Asp Lys Tyr Gly 65 70 75 80	sc	0
Gln Leu Asp Val Leu Val Asn Asn Ala Gly Ile Leu Glu Thr Gly Ser 85 90 95		
The Glu Asn Thr Ser Leu Ala Gln Tyr Asp Arg Leu Met Asn Thr Asn 100 105 110	SS	5
Val Arg Ser Ile Tyr Tyr Leu Thr Met Leu Ala Val Pro His Leu Leu 115 120 125	60	>
ys Thr Lys Gly Asn Ile Val Asn Val Ser Ser Val Asn Gly Ile Arg	44	

130 . 135 140 Ser Phe Pro Gly Val Leu Ala Tyr Asn Val Ser Lys Ser Ala Val Asp 145 150 160 Gln Phe Thr Arg Cys Val Ala Leu Glu Leu Ala Pro Lys Gly Val Arg 170 Val Asn Cys Val Asn Pro Gly Val Ile Leu Thr Glu Leu Gln Lys Arg 15 185 Gly Gly Leu Asn Asp Gln Gln Tyr Ala Ala Phe Leu Glu Arg Thr Lys 20 Glu Thr His Ala Leu Gly Arg Pro Gly Lys Pro Glu Glu Val Ala Ala 210 215 Thr Ile Ala Phe Leu Ala Ser Glu Leu Ala Ser Asn Ile Thr Gly Ala 225 230 235 240 Ser Val Pro Val Asp Gly Gly Arg His Ala Met Cys Pro Arg 245 250 Patentansprüche 35 1. Nukleinsäure, kodierend für ein allergenes Polypeptid, umfassend (a) eine der in SEQ ID No. 1, 3, 5 oder 7 dargestellten Sequenzen oder ein Fragment davon, welches für eine allergene Determinante davon kodiert, (b) eine von einer Sequenz gemäß (a) auf Grund der Degeneration des genetischen Codes abweichende Se-40 (c) eine Sequenz mit einer Identität > 80% zu einer der Sequenzen von (a) oder/und (b) oder (d) eine Sequenz, die mit einer der Sequenzen gemäß (a), (b) oder/und (c) unter stringenten Bedingungen hybridisiert. 2. Nukleinsäure, umfassend einen Bereich, der für ein Polypeptid mit einer SEQ ID No. 2, 4, 6 oder 8 dargestellten 45 Sequenz kodiert. 3. Rekombinantes DNA-Molekiil, das (a) eine Nukleotidsequenz, die für ein Polypeptid kodiert, das die Antigenizität der Allergene p40 mit der Aminosäuresequenz in der SEQ ID No. 2, p33 mit der Aminosäuresequenz in der SEQ ID No. 4, p84 mit der Aminosäuresequenz in der SEQ ID No. 6 oder p27 mit der Aminosäuresequenz in der SEQ ID No. 8 besitzt und aus Arthropoden abgeleitet ist, oder (b) eine Nukleotidsequenz, die mit einer Nukleotidsequenz (a) unter stringenten Bedingungen hybridisiert, aufweist. 50 4. Rekombinantes DNA-Molekül nach einem der Ansprüche 1-3, das eine Nukleotidsequenz umfaßt, die für ein Polypeptid kodiert, das eine antigene Kreuzreaktivität und eine Identität > 50% mit dem p40 Allergen, dem p33 Allergen, dem p84 Allergen oder dem p27 Allergen oder ihren Homologen aus anderen Arthropoden besitzt. 5. Vektor, umfassend eine Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1-4 in operativer Verknüpfung mit einer Ex-55 pressionskontrollsequenz. 6. Rekombinanter DNA-Expressionsvektor oder ein Klonierungssystem, die eine Expressionskontrollsequenz besitzen, die operativ mit einem rekombinanten Molekül wie in Anspruch 3 oder 4 beschrieben, verknüpft ist. 7. Rekombinanter Expressionsvektor, der eine Expressionskontrollsequenz besitzt, die funktionell mit einer Nukleotidsequenz verknüpft ist, die unter stringenten Bedingungen mit einer Nukleotidsequenz hybridisiert, wie sie in SEQ ID Nos. 1, 3, 5 oder 7 angegeben ist. 60 8. Zelle, transformiert mit einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1-4 oder einem Vektor nach einem der Allergenes Polypeptid, kodiert durch eine der Nukleinsäuren nach einem der Ansprüche 1-4. 10. Polypeptid nach Anspruch 9 mit einer in SEQ ID No. 2, 4, 6, oder 8 dargestellten Aminosäuresequenz oder all-65 ergene Fragmente davon. 11. Polypeptid, das mit einem Polypeptid nach Anspruch 9 oder 10, insbesondere mit einem Polypeptid der SEQ ID No. 2, 4, 6 oder 8 immunologisch kreuzreaktiv ist,

12. Polypeptid nach einem der Ansprüche 9-11, dadurch gekennzeichnet, dass es mit einem heterologen Peptid

DE 100 41 541 A 1	
oder Polypeptid fusioniert ist.	
13. Ein Polypeptid nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass das heterologe Peptid oder Polypep	stid eine
zellulosebindende Domäne, B-Galaktosidase oder Glutathion S-Transferase ist.	
14. Verwendung eines Polypeptids nach Anspruch 9-13 oder von Fragmenten eines solchen Polypeptids al.	s Immu-
nogen zur Herstellung von Antikörpern.	S
15. Antikörper gegen ein Polypeptid nach einem der Ansprüche 9–13.	
16. Pharmazeutische Zusammensetzung, umfassend:(a) eine Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1-4,	
(b) einen rekombinanten Vektor nach einem der Ansprüche 5-7,	
(c) eine Zelle nach Anspruch 8,	10
(d) ein Polypeptid nach einem der Ansprüche 9–13 oder/und	10
(e) einen Antikörper nach Anspruch 15.	
17. Verwendung einer Zusammensetzung nach Anspruch 16 zur Herstellung eines diagnostischen und/ode	r thera-
peutischen Mittels.	
18. Verwendung nach Anspruch 17 für die Therapie oder/und Diagnose von allergischen Erkrankungen.	15
19. Verfahren zur Diagnose, bevorzugt in vitro, einer Allergie gegen Arthropodenproteine, wobei man ein einer Körperflüssigkeit aus dem Patienten, in der Antikörper gegen das Arthropodenprotein vermutet werd	e Probe
einem Polypeptid nach Anspruch 6–13 unter Bedingungen in Kontakt bringt, die die Bildung eines Komplex	len, mit
schen dem Antikörper und dem Polypeptid ermöglichen, wonach der Komplex gemessen wird und zu der	Menge
des Antikorpers in der Probe in Beziehung gesetzt wird, wobei ein erhöhter Spiegel als Zeichen einer Allergi	e gegen 20
das Arthropodenprotein gewertet wird, die das Polypeptid enthält.	
20. Verfahren zur Messung, vorzugsweise in vitro, einer zellulären Immunreaktion, wobei ein rekombinant	es oder
synthetisches Protein oder Polypeptid nach einem der Ansprüche 9-13 zur Stimulation der zellulären Imm tion verwendet wird.	unreak-
21. Verfahren zur Bestimmung von Arthropodenallergenen in Proben aus der Umwelt des Menschen, dadu kennzeichnet, dass man die Argininkinaseaktivität (EC 2.7.3.3) in den Proben bestimmt.	rch ge- 25
22. Verfahren zur Bestimmung von Arthropodenallergenen in Proben aus der Ilmwelt des Menschen, dadu	mh aa
kennzeiennet, dass man das Vorhandensein einer Nukleinsäure nach Anspruch 1-4 oder eines allergene Poly	ren ge- nentids
nach Anspruch 9–13 bestimmt,	_
23. Verfahren zur Bestimmung von Arthropodenallergenen in Proben aus der Umwelt des Menschen, dadu	rch ge- 30
kennzeichnet, dass man das Vorhandensein der Allergene p40, p33, p84 oder p27 oder ihrer Homologen bei	timmt.
24. Verfahren nach Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, dass man das Vorhandensein eines p40 Homolog Milbe oder Motte bestimmt.	en aus
25. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels, das ein synthetisches oder rekombinantes Polypeptid na	ab. A
spruch 9-13 enthalt and zur Hyposensibilisierung (Immuntherapie) von Patienten mit Allervie gegen pd0 n	33, p84 35
oder p27 oder ihrer Homologen eingesetzt werden kann.	•
26. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels für die passive oder aktive Immuntherapie, das solche Pra	zmente
oder reupepinde des Polypepinds der Erfindung enthält, die zwar ein Friton oder mehrere Britone inches	ondom
18th, 18th Otter 18A-Epilope, des p40, des p33, des p84, oder des p27 Allergens oder ihrer Homologen umfarge	n, aber
nicht oder nur in einem stark eingeschränkten Maß zu einer anaphylaktischen Reaktion führen können.	40
27. Verwendung einer Argininkinase zur Herstellung eines Arzneimittels oder/und eines diagnostischen Mits Behandlung von allergischen Erkrankungen oder/und zur Bestimmung von Allergenen.	els zur
28. Verwendung nach Anspruch 27, dadurch gekennzeichnet, dass eine Argininkinase aus einer Motte oder	oue oi
nci value verwerget oder bestimmt wird.	
29. Verfahren zum Nachweis einer Allergie, bei dem die Dörrobstmotte, Extrakte davon oder einzelne Besta	ndteile 45
dayon zur destinning der Altergie eingesetzt werden.	
30. Allergen, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine Argininkinase handelt.	
31. Allergen nach Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine Argininkinase aus einer Moneiner Milbe handelt.	e oder
Hierzu 11 Seite(n) Zeichnungen	50
	•
	55
	60
	

DE 100 41 541 A1 C 07 K 16/00 14. März 2002



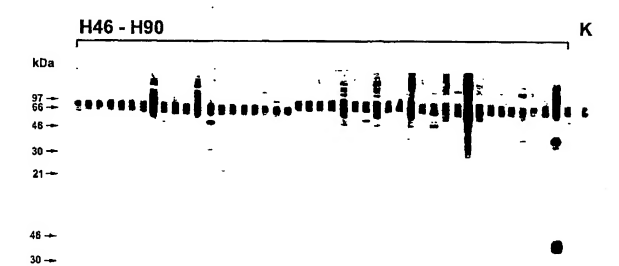


Fig. 1

Nummer: Int. Cl.⁷:

Offenlegungstag:

DE 100 41 541 A1 C 07 K 16/00 14. März 2002

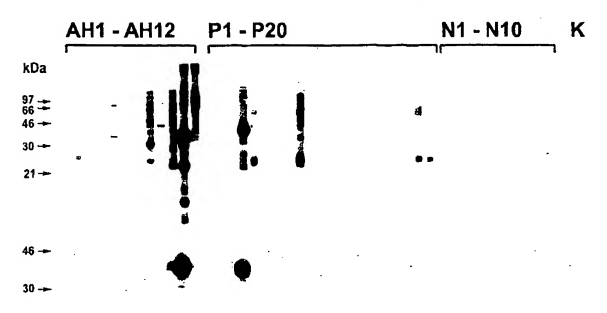


Fig. 2

DE 100 41 541 A1 C 07 K 16/00 14. März 2002

Fig. 3

1285 GACAAAAAA

1 TCAAGTGTCAGAAAAGCAGCAGCA

1 M V D A A T L E K L E A G F S K L A A S 85 GACTCAAAGTCGCTGCTGAAGAAATACCTCACCAGGGAGGTATTTGATGCTCTCAAGAAC 21 D S K S L L K K Y L T R R V F D A L K N 145 AAGAAGACCTCATTTGGTTCAACTCTCCTGGATTCTATCCAGTCAGGTGTTGAGAACTTA 41 K K T S F G S T L L D S I Q S G V E N L 205 CATTCGGGTGTTGGAATTTATGCCCCAGATGCTGAGGCATATGTAGTATTTGCAGACTTG 61 H S G V G I Y A P D A E A Y V V F A D L 265 TTCGACCCCATCATTGAAGATTACCACAATGGCTTCAAGAAAACCGACAAGCACCCCTCCC 81 F D P I I E D Y H N G F K K T D K H P P 325 AAGAACTGGGGAGATGTTGAGACCCTCGGGAACTTGGATCCTGCTGGTGAATTTGTTGTC 101 K N W G D V E T L G N L D P A G E F V V 385 TCCACCCGTGTCCGCTGCGGTCGCTCCATGGAAGGCTACCCATTCAACCCCTGCTTAACA 121 STRVRCGRSMEGYPPNPCLT 445 GAGGCCCAATACAAGGAAATGGAAGAGAAAGTCTCCTCCACACTCTCCGGCCTCGAGGGT 141 E A Q Y K E M E E K V S S T L S G L E G 505 GAACTGAAAGGCACCTTTTTCCCACTCACAGGCATGTCCAAGGAGACTCAACAACAGTTG 161 E L K G T F F P L T G M S K E T Q Q Q L 565 ATTGATGACCACTTCCTGTTCAAGGAGGGTGATCGCTTCCTCCAGGCCGCTAACGCTTGC 181 I D D H F L F K E G D R F L Q A A N A C 625 CGCTTCTGGCCCTCCGGTCGTGGCATCTACCACAATGAGAACAAGACTTTCCTGGTATGG 201 R F W P S G R G I Y H N E N K T F L V W 685 TGCAATGAGGAGCACCTCCGTCTGATCTCCATGCAAATGGGCGGCGACCTGAAGCAG 221 CNEEDHLRLISMQMGGDLKQ 745 GTGTACAAGAGGCTGGTGAGGGGAGTGAACGACATCGCGAAGAGGATCCCATTCTCGCAC 241 VYKRLVRGVNDIAKRIPFSH 805 AACGAGCGGCTGGGCTTCCTGACTTTCTGCCCCACCAACCTGGGCACAACGGTGCGCGCA 261 NERLGFLTFCPTNLGTTVRA 865 TCGGTGCACATCAAGCTGCCCAAGCTGGCGGCCGACAAGGCAAGCTGGAGGAGGTGGCC 281 S V H I K L P K L A A D K A K L E E V A 925 AGCAAGTACCACCTGCAGGTGCGCGGCACCCGGGGGGGCACACGGAGGCCGAGGCGGG 301 S K Y H L Q V R G T R G E H T E A E G G 985 GTCTACGACATCTCCAACAAGAGGCGCATGGGACTCACCGAGTACGAAGCCGTCAAGGAG 321 V Y D I S N K R R M G L T E Y E A V K E 1045 ATGTACGACGGCATCGCTGAACTGATCAAAATCGAGAAATCCCTGTAAGATGTTTAACGA 341 M Y D G I A B L I K I E K S L * 1105 TCTCGCGCTATCAGTATTTTTTGTATTATTTATCGTTTTCACATAAGTATTGGATGTGAA 1225 ATACTGTTTCGTAAAAGTATTGTCTATAAGGAAATGGAAAATAAAGACAGCTAGCGTTAA

DE 100 41 541 A1 C 07 K 16/00 14. März 2002

Fig. 4

	T AC	MGG	AÇA	O.LH	GAC	ACA	CAA	AGC	CAC	CAC	CAI	'GGA	CGC	GAT	CAA	GAA	GAA	GAT	CCA	GGCG
	2										M	D	A	I	K	K	K	М	Q	A
6:	l AT	GAA	GCT	GGA	GAA	GGA	ממי	רפר	ملحلتاء	CCA	~~~	~~~	maa	~ m	~~~					CAAG
1:	1 M	K	L	F	K	ח	N	A	* ^ T.		222	700	190	CAT	GIG	CGA	GCA	GCA	GGC	Caag K
12:	1 GA	CGC	CAA	CCT	'CCG'	TGC	TGA	GAA	GGC	CGA	GGA	GGA	GGC	CAG	מים	איייי א	מרים.	~ A B	~ * * *	EATC
3:	l D	A	N	L	R	A	E	K	A	E	E	E	A	R	Q	L	Q	K	JAAI K	I
18	ו רא	CACC	227	מביצד	יע עני	CC N	T CVIII	~~~												
51	- ~~	ш, 	- T	1 GM	UAAN	-COM	TCI	JGAI	CCA	GAC(GCA	GGA	GGC	GCT(CAT	GCA (GGT(CAA	CGC	CAAG
7.	- ×	•	_	E	N	ט	L	ע	Q	T	Q	E	A	L	M	Q	V	N	Α.	K
241	CI	GGA	AGA	GAA	AGA	GAA	AGC"	rcr:	TCA	JAA	CGC	TGA	3 ጥር የ	ፕር አ	ACTY	72/4	יייטו	~~~	72.2	CGA
71	L	E	E	ĸ	E	K	A	L	Q	N	A	B	S	E	v	A	A	L	.AA(N	R
301	CG	ידימיו	מיצי	ملمی تا	الملاميات	7(2 h :	202	702	~~~	~~~	~~ ~									
91	CG.	T	2	T.	3C 1C	20 PM	HUAL D	A A	CCIC	JGA(JAG(3TC	CGAC	GAC	CGC	CT	CGCC	CACC	:GCC	'ACA
	R																			
361	GCC	:AA	CTY	JTC(CGAZ	AGC(CAG	CAC	GC1	rgcc	'GA'	rcar	ም ርር	ara e	CCT	acc	~~~	12 2 C	.~~	-ama-
111	. А	ĸ	L	S	E	A	S	Q	A	A	D	R	S	F	5	7 D	, CGC		GIG	Cre
421	GAG	AAC	AGO	TC	ATTO	GC1	rga7	GAZ	GAC	CG1	אדעי	CA/	יייטי	ידירי	CAC	'7 R C		-		
131	E	N	R	S	L	A	D	E	В	R	М	D	A	L	E	N	Q Q	L	iaag K	GAA E
481	GCC	יא מכי	ידידיב	لملعاء	PC1 CMT	~~~														
151	GÇC	~~~	. T. T. C	- L 1 1	. GC 1	UAU.	THE P	الخرزر	.GAC	AAG	AA	TAC	GAI	GAG	GTI	GCI	'CGT	AAG	CTG	GCC
	A	•	F	- 11	A	-	_	A	ט	K	K	Y	D	E	v	A	R	K	L	A
	ATG																			
171	М	v	R	A	ח	T.		7000	.GCG	CAU E	GAU.	CGI	GCC	GAA	TCC	GGC	GAA	TCC	AAA	ATC
		•	_		-	~	-	K	A	E	ĸ	ĸ	A	E	S	G	E	S	ĸ	I
601	GTC	GAG	CTT	CAC	מממ	CDA	CTC	coc	479V 7											
191	GTC V	E	Τ.	R	P	r.	T.	- B	A10	GI I	GGC	AAU	AAC	TTG.	AAA	TCC	CTG	GAA	GTÇ	TCC
	V																			
661	GAG	GAG	AAG	GCC	AAC	CAA	CGT	GAG	GAG	GAG	TAC	444	מממ	CEC	ስ ጥር	222	3.7.	~~~		
211	E	B	K	A	N	Q	R	B	E	E	Y	ĸ	N		7 T	TEACH.	ACC!	CIC	ACC.	ACC
721	CGC R	CTA	aag	GAG	GCT	GAG	GCC	CGC	GCT	GAG	TTC	GCC	GDG	مدتات	ጥርሱ	مكست	ana:			
231	R	L	K	E	A	E	A	R	A	B	F	A	B	R	S	V.	Q	K	L	CAA. Q
781	AAG	asc.	(Z)TP(C)	~~~	300	~~~	~~~	~												
251	AAG K	P P	31	MC.	とりか	CTT	GAA	GAC	GAA	CIG	GIG	GCT	GAG	AAG (3AG	AAA'	TAC	AAA	BAT	ATT
		_	•	٠.	v	u	4	ם	15	ь	٧	A	E	ĸ	E	K	Y	K	D	I
841	GGT	JAC	GAC	CIG	GAC	ACC	CCC	TTC	GTC	BAC	مالم	ልጥር (-	N 76 C/	2226		. ~			
271	G	D	D	L	D	T	P	P	v	B	L	I	L	K	E	*	4CT(CT	ACC	TT
901	GGT	CAC	CTG	GGC	CTG	rcc	CATO	3CG(3GG(CAG	ACC	CAC	3GG1	רמטי	יייטיייין	ים מי	יי מב	ייייייי מייייייי	1 (************************************	*******
										-										
	CCG																			
1021	TAAZ	\TC]	(TAT	AGT.	rtt?	\TG(3CGC	TA?	rrr?	\TT'	TC	BAG"	[AA]	'ATA	ATA	LAA!	TAAT	TTA	TTA	CT
1081	TATT	TAZ	\AA/	AAA																

DE 100 41 541 A1 C 07 K 16/00 14. März 2002

Fig. 5

	1 GG 1	TGG	GTG	GAC	GAT.	GAA	GAC	TGI	CCI	CAD	CTI	'AGC	TGG	CCT	CGI	GGC	CC.	rgg	CCG	CG(3GC
•	•				47		. 1		, ,	. 1	I	. Z	1 (3 1	, 1	7 2	A :	L	A	A	G
6:	l AA	CAC	CTT	CCC	GGT	ATT	CAG	מדב	מבודי	יייי	ירכיז	מביי	777	י תידי	ת ת ת	N PTOG	.		~~ ~.		
1.	7 N	T	F	P	v	F	R	Y	Ē	E	U	r F	יייייייייייייייייייייייייייייייייייייי	R	i i		GG	VAGI	GAG/	AC(TTT
12:	L TT	ACA	GTA	CCA	GTC	GAA	ATT	TCI	GTC	TCT	TCT	'TGA	GAA	TGT	GAG	ACA	GA7	TG	ACT	AC(ZAA
31	7 L	Q	Y	Q	S	K	F	. I	S	L	· L	E	N	ı v	R	Ç	}	I :	D .	Y	E
																					_
57	L GC	add T	AIW.	A CIW	CAM.	AGT.	166	CAA	GGG	TTA	CGA	CAT	CGT	AGC	CAG	CAT	AGA	(GA)	ACT7	\TT	CT
•	•	- 43	•	•	K	٧	G	, 1	. ч	Y	ע	I	. v	A A	S	נ	. 1	3	И,	Y	S
241	GA	CCA	AGA'	TGC	AGT	CAG	GGC	GTT	TGC	TGG	тст	ጥረር	aca	-דממ	TVZC	Turbete	~ n re	~~	·~- ·		
77	7 D	Q	D	A	v	R	A	F	A	G	L	R	E	I	200	1 1 I	' AI	GCC	JUAN.	VAC	CT
301 97	TA	CAC	ATT	CTC	CAT	rr <u>r</u>	CTA	CGA	CAG	GCA	gag	AGA	AGA	AGC.	TAA	GAT	TAI	TT	\TG#	CI	TG
91	Y	T	F	S	Ι	F	Y	Ď	R	Q	R	B	E	A	K	1			D		
361	тто	עוד	CD CL	~~	דא איז	ימא	Taran.	ccs.	C3 (1)	-	~		~~			_					
117	TTO	Y	S	A	IAA.	RUM.	T.	U MEDO	UALC:	T T.7.	CTA	CAA	GAC	TGT7 V	AGC	CTA	CGG	CCG	IAAI	CI	
		_																			Y
421	TTO	AAC	CGAC	TA:	CAC	TTC	TAT	GTA:	rgc:	TTT	CTA:	rgc.	rge	יירבי	יידי ביי	ייא	300	m	*T*** %	m 2	
137	F	N	E	Y	Q	F	M	Y	A	F	Y	A	A	I	T	مت.	esse G		LCH	CA)	T
400																					_
481	ACA	1GG/	AAT(GT	CTT	/CC3	\GC'	ICC2	ATA:	rga:	ACTO	JTA:	rcc:	IGA	TA:	CTT	CTT	GAA	CAT	GT	ΑT
13 /	T	G	T	V	L	Þ	A	P	Y	E	L	Y	Þ	E	Y	F	I	. 1	7 N	1	Y
541	ACC	YTA:	ומיזי) DCI	איי ג	1TR	,66	A B (7)		7 3 <i>m</i>											
177	T	Ī	0	R	M	Y	χ. Q	T.	ALJA	ATT M	SCA!	AAG"	rgg:	TATA I	/II/	'AA'	rga.				
																		_			
601	AGT	'AAC	TAT	rgg1	CATC	TGG	AAC	TAT	GAT	CAA7	TAAC	TAC	ימיוי	רבים	מיויי	יאישי	* N N N	- Keller	~m~	m > 1	
197	s	N	Y	G	I	W	K	M	D	N	N	Y	Y	Y	Y	Ÿ	Ŋ	V	CIC	IA	M.
cer																					
217	CCC	TIG	IACG	TAC	:AGA	TAA	CAG	GAC	TAC	AGF	TTG	LCI	TAT	TTG	ACA	(GA	(GA	CAT.	AGG	CT	3G
	P	-	-	•	K	14	Q	Ľ	¥	R	ь	S	Y	L	T	E	D	I	G	;	W
721	AAC	TCT	TAC	TAT	TAC	TAC	TTC	יראר	דממי	Andre A	ነክ ጥር	·~~	MINT V	W//							
237	N	8	Y	Y	Y	Y	F	H	N	L	M	P	P	W W	G	74774T	افافلا ص	JSA(GA(CT.	
																					_
781	ATT	GGT	'ATC	TTC	'AAG	GAA	CGC	CG'I	GGA	GAA	TTC	TAC	TAC	TAC	TIC	TAT	CAC	CA	АСТО	CITY	rc
257	1	G	I	F	K	E	R	R	G	B	F	Y	Y	Y	F	Y	Q	Q	L		L
847																					
277	TCT S	R	A	A	T.	uau P	CGI	TIG	AGT	AAT	GGC	TIG	GGA	GAA	ATT	CCA	GAI	TT	CTC	CTC	3G
																P	_	_	-	1	•
901	TAC	CAA	CCT	CTG	AGG	AGT	GGT	TAC	TAT	CCA	GCT	מדמ	ሞልጥ	ישרים	אכר	א ישני	~~	WED N. F.	n a a.	7/41-	_
297	H	Q	₽	L	R	S	G	Y	Y	P	A	ī	Y	T	S	S	SCC A	. IA:	מטטנ	5'1"I	E, LT.
063																					-
317	GCT	CAA	CGT	ccc	AAC'	TAT	TAT	TAC	ATG	GGA	ACT	GAA	gaa	TAA	GTT	GAÇ	TAC	'ATC	CAZ	T	C
321	A	¥	Д	P	N	¥	¥	Y	M	G	T	E	B	N	٧	D	Y	Į	Q	1	F
1021	CTT	GAT	GCT	CAG	GAA	DAG	224	ملحامك	ביזיני	ሮክ አ	والملماء	CITIC I	a	3 mm	~~~	 -					
337	L	D	A	Q	E	ĸ	s	F	v	~~~	F .	CIG	CAG	ATIT T	966	CAG	TTI	'AAC	GC.	\TI	T
1081	AAA	CAAC	GAT	GTA	GAC	rrc	CGC	AAC	TCC	AAG	TCA	ATA	AAC	TTT	GIT	GC.	AAC	Inlah	برياس	מיש	. A
357	K	Ω	D	V	D	f	R	И	S	K	S	I	N	F	V	G	Ŋ	F	W	()
1141 377	GOVE	M M	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	SMC(T.	LAC(AT.	aag	I.YC(GGA)	AGG	GAA(GTA.	AAC:	TAT	BAC	GAC	TCC	TAC	GA	A
<i></i>	-	••	•		ם	-	ע	X.	I	G	ĸ	R	V	N	Y	D	D	S	Y	I	3
1201	ATC	TC	CTC	CGC	CGCC	TGC	.I.I.	GGT	GCTY	3Cm4	برسي	دتامات	الرس	Tr/	77.00		m» -	ar -			_
397	I	I	A	R	R	v	L	Ġ.	A	A	P	P P	T	S	inci D	WI.	A TWG	GAA P	TIC	GT.	G
1261	CCG.	CIC	SCT(TG(SACT	LICI	'AC	CAG	ACT:	rca(CTT	CGTC	JAT(ccc	3CC	rrc:	FAC	ATG	CTC	TA	T
41/	P	3	A	т	ט	Ł	Y	Q	T	S	L	R	Ø	P	A ·	F	Y	M	L	Y	

Nummer: Int. Cl.⁷:

Offenlegungstag:

DE 100 41 541 A1 C 07 K 16/00

14. März 2002

1321 AACAAGATCATGAGCTACATTGTACAGTACAAGGAATGGTTGGAGCCCTATGATCAAGAG 437 N K I M S Y I V Q Y K E W L E P Y D Q E 1381 GTACTTCACTACTCCGGTGTCAAGATCAATGACGTCAGTGTTGGTAACTTGACTACCTTC 457 V L H Y S G V K I N D V S V G N L T T F 1441 TTCGAGTACTATGACTTCAACGCCACCAATGCAGTTTTCTTAAGTGACCAAGAGATTCAA 477 FEYYDFNATNAVFLSDQEIQ 1501 CAACAATATTCTTCATTCATCGTACGTCAACCGCGTTTGAACCACGAACCTTTCTCCGTG 497 Q Q Y S S F I V R Q P R L N H E P F S V 1561 ACCATCGATGTTAAGTCTGACGTTGAGGCGGAAGCGTACTTCAAGATCTTTGTTGGTCCT 517 T I D V K S D V E A E A Y F K I F V G P 1621 AAATATGATGGAGAAGGTCGCCCTCTTAGCTTGGAAGATAACTGGATGAACTTCGTGGAA 537 K Y D G E G R P L S L E D N W M N F V E 1681 TTGGACTGGTTCACCCACAAATTGACGTCAGGACAGAACAAGGTTGAGCGCAAATCTGAG 557 L D W F T H K L T S G Q N K V E R K S E 1741 GAATTCTTCTTCTTTAAAGAGGACTCCGTCTCAATGTCTAAGATCTATGAACTCCTGAAA 577 E F F F K E D S V S M S K I Y B L L K 1801 CAGGGCCAGGTACCTGAAAGCATGTCCGAAGACTACGACTCTATGCCAAGCAGACTGATG 597 Q G Q V P E S M S E D Y D S M P S R L M 1861 TTGCCCAGAGGCACTCCGGGTGGTTTCCCTGTACAGTTCTTCGTCTTCGTGTACCCATAC 617 L P R G T P G G F P V Q F F V F V Y P Y 1921 CAAGCTCTCAGCAAAGACCTAGAGGCTATGAAGAATATCATCCTTGACAACAACCTTTG 637 Q A L S K D L R A M K N I I L D N K P 1981 GGCTATCCATTTGACCGTCCTGTCGAGTACCCGTATCTCTTCTTACAACCTAATATGTAC 657 G Y P F D R P V E Y P Y L F L Q P N M Y 2041 TTTGAAGACGTCAATATCTACCACAGAGGCCCTCAATACCCCTGGTGGAGTAATGGCCAA 677 FEDVNIYHRGPQYPWWSNGQ

2161 ATTTAAAGCTAGTAGAACACTATAGTCACAATAAAATATAAAAATTTTTATAGTAAAAAAA

697 FRLNEVPRQ *

2221 AAAAAAAAA

Nummer: Int. Cl.7: Offenlegungstag:

DE 100 41 541 A1 C 07 K 16/00 14. März 2002

Fig. 6

_	TAACIGITATIGCI	CAG'	rga;	(AA)	'AG	TTA	GTI	ATT	ATA	TTG	TCA	AGA	AGC	TGA	TAC	GTT
61	TGCAAAATCATCAT	GAAT	TTC	:GCC	:GGT	'AAA	GTI	GTA	ATT	GTA	ACC	GGT	GCT	ACC	ፐረጉ	CCT
	M	N	F	A	G	K	V	V	I	v	T	G	A	s	s	G

121 ATTGGAGCAGCTACAGCTGTGTTCCTATCGAAACTAGGCGCTAAGCTTTCTCTGACGGGA 17 I G A A T A V F L S K L G A K L S L T G

181 CGTAACGTCGAGAATCTTAAGAAAGTTAGTCAGGATTGCGAAAAATCCACCCAGACACAC
37 R N V E N L K K V S Q D C E K S T Q T H

241 TACATCGCCGCCGACTTAACCAAAGAAAAAGATATTGAAAATATCGTTAAAAGCACCATT 57 Y I A A D L T K E K D I E N I V K S T I

301 GATAAATACGGCCAACTTGACGTCCTGGTCAATAATGCTGGCATTCTTGAGACTGGTTCC
77 D K Y G Q L D V L V N N A G I L E T G S

361 ATCGAAAACACATCGTTAGCCCAGTACGACAGGTTAATGAATACAAATGTGCGCTCAATT 97 I E N T S L A Q Y D R L M N T N V R S I

421 TATTACTTAACCATGCTGGCAGTCCCACACCTTCTCAAAACCAAAGGTAACATTGTGAAT 117 Y Y L T M L A V P H L L K T K G N I V N

481 GTATCTAGTGTCAATGGGATCAGGTCTTTCCCTGGTGTACTGGCTTACAATGTTTCGAAG 137 V S S V N G I R S F P G V L A Y N V S K

541 TCAGCTGTAGATCAGTTTACAAGATGTGTTGCACTTGAATTGGCCCCGAAAGGGGTACGA 157 S A V D Q F T R C V A L B L A P K G V R

601 GTTAATTGTGTGAATCCAGGAGTCATTTTGACAGAACTGCAGAAGCGTGGGGGTTTGAAC 177 V N C V N P G V I L T E L Q K R G G L N

781 ATCACTGGAGCCAGTGTGCCTGTAGACGGTGGTCGCCATGCCATGTGTCCACGATAATTT 237 I T G A S V P V D G G R H A M C P R \pm

841 TITTAATAAAATACATGITAATTTTTTTTTTTTACTATTTACAATTTTTCAATCCAAGCATT

901 TTACAATGATCAAAGTGTCTAAAACCTTTTGAATATTGTACAATAAAATTTTTATATATT

961 ATAGATTAAGTAAAAACGTTCATATACCTATAATTTGTGTCATATGGATGTCCATGTGTT

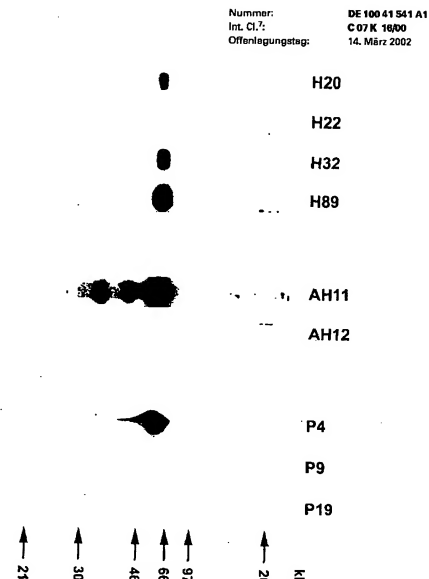


Fig. 7

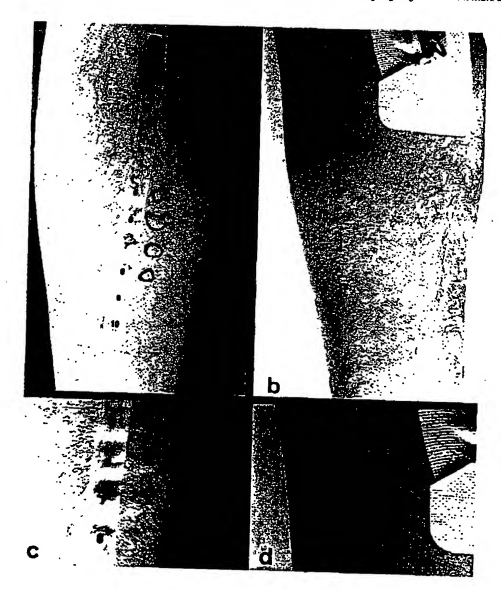


Fig. 8

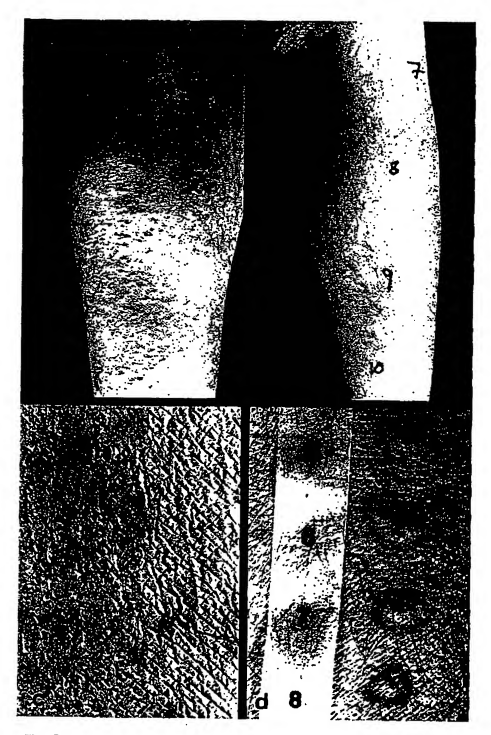


Fig. 9

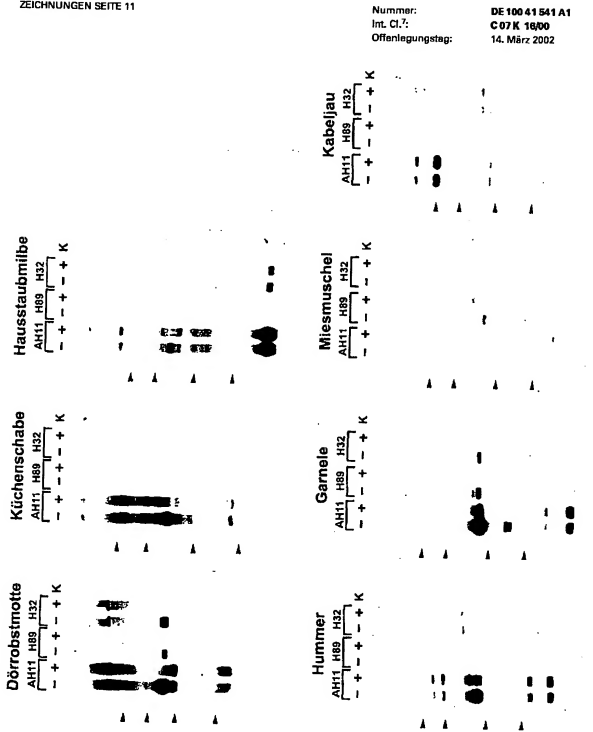


Fig. 10

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

□ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.